PCT

国際事務局



特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(51) 国際特許分類 5 (11) 国際公開番号 WO 95/05372 C07D 317/54, 271/06, 233/54, 213/24, 213/60, 213/06, 291/04, 209/04, 307/78, 405/08, 257/04, A61K 31/335, 31/19, 31/415, 31/41, $\mathbf{A}\mathbf{1}$ 31 /40, 31 /34 (43) 国際公開日

(21)国際出願番号

PCT/JP94/01316

1995年2月23日 (23.02.95)

(22) 国際出願日

1994年8月9日(09.08.94)

(30) 優先権データ

特願平5/222069

1993年8月13日(13.08.93)

JР

(71) 出願人(米国を除くすべての指定国について)

萬有製薬株式会社

(BANYU PHARMACEUTICAL CO., LTD.)[JP/JP] 〒103 東京都中央区日本橋本町2丁目2番3号 Tokyo, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人(米国についてのみ)

石川清文(ISHIKAWA, Kiyofumi)[JP/JP]

端山 俊(HAYAMA, Takashi)[JP/JP]

長瀬敏雄(NAGASE, Toshio)[JP/JP]

間瀬俊明(MASE, Toshiaki)[JP/JP]

伊原正樹 (IHARA, Masaki)[JP/JP]

錦辺 便(NISHIKIBE, Masaru)[JP/JP]

矢野光夫(YANO, Mitsuo)[JP/JP]

〒300-33 茨城県つくば市大久保3番

萬有製薬株式会社 つくば研究所内 Ibaraki, (JP)

(81) 指定国

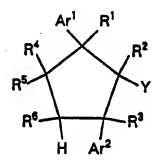
AU, CA, JP, US, 欧州特許(AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

添付公開書類

国際調査報告書

(54) Title: ENDOTHELIN-ANTAGONISTIC CYCLOPENTANE DERIVATIVE

(54) 発明の名称 エンドセリン拮抗性シクロペンタン誘導体



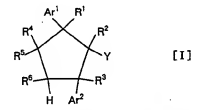
[1]

(57) Abstract

A cyclopentane derivative represented by general formula (I) or a pharmaceutically acceptable salt thereof wherein Ar¹ and Ar² represent each independently phenyl, thienyl, pyridyl, indolyl, benzofuranyl or dihydrobenzofuranyl each of which may be substituted at arbitrary hydrogen atom(s) on the aromatic ring by one to four substituents selected from the group consisting of halogen, hydroxy, amino, carboxy, C₁-C₆ alkoxycarbonyl, monoor di(C₁-C₆ alkyl)aminocarbonyl, carbamoyl tetrazol-5-yl, methylenedioxy, C₁-C₆ alkoxy, C₂-C₆ alkenyloxy, monoor di(C₁-C₆ alkyl)amino, C₁-C₆ alkyl, C₂-C₆ alkenyl and C₂-C₆ alkynyl; R¹, R² and R³ represent each independently hydrogen or C₁-C₆ alkyl, or a combination of R¹ with R² or R² with R³ represents a single bond; R⁴ represents hydrogen, hydroxy or C₁-C₆ alkoxy, or C₁-C₆ alkyl, C₂-C₆ alkenyl or C₂-C₆ alkynyl each of which may be substituted by C₁-C₆ alkoxy, or alternatively R⁴ may be combined with R⁵ to represent C₁-C₆ alkylidene which may be substituted by C₁-C₆ alkoxy, or oxo, or is combined with R⁴ to represent C₁-C₆ alkylidene which may be substituted by C₁-C₆ alkoxy, or oxo, or is combined with R⁶ to represent a single bond; R⁶ represents hydrogen or C₁-C₆ alkyl, or is combined with R⁵ to represent a single bond; and Y represents -CO-R², SO₃H, PO₃H₂, tetrazol-5-yl, 2-oxo-3H-1,2,3,5-oxathiadiazol-4-yl, or 5-oxo-4H-1,2,4-oxadiazol-3-yl.

(57) 要約

本発明は、一般式



[式中、Ar'及びAr'は、それぞれ独立して、芳香環上の任意の水素原子が、ハロゲン原子、水酸基、アミノ基、カルボ キシ基、Cı-C。アルコキシカルボニル 基、モノ若しくはジCı-C。アルキルアミノカルボニル基、カルバモイル基、テ トラゾール-5-イル基、メチレンジオキシ基、C₁-C₀アルコキシ基、C₂-C₀アルケニルオキシ基、モノ若しくはジC₁-C₀ アルキルアミノ基、C₁-C₀アルキル 基、C₂-C₀アルケニル基及びC₂-C₀アルキニル基(但し、該 C₁-C₀アルコキ シ基、C₂-C₆アルケニルオキシ基、モノ若しくはジC₁-C₆アルキルアミノ基、C₁-C₆アルキル基、C₂-C₆アルケニル基 及びC2-C。アルキニル基は、フェニル 基、ピリジル基、イミダソリル基、水酸基、C1-C。アルコキシ基、アミノ基、 モノ若しくはジC₁-C₆アルキルアミノ基、ヒドロキシC₁-C₆アルキルカルボ ニル基、C₁-C₆アシロキシC₁-C₆アルキ ·ルカルボニル基、カルボキシC₁-C₂ア ルコキシカルボニル基、カルボキシC₁-C₃アルコキシカルボニルC₁-C₃アル コキシカルボニル基、C₁-C₂アルコキシカルボニル基、モノ若しくはジC₁-C₂ アルキルアミノカルボニル基、カルバ モイル基、Ci-Coアルキルスルホニルア ミノカルボニル基、テトラゾール-5-イルアミノカルボニル基、カルボキシ 基、テトラゾール-5-イル基、2-オキソ-3H-1、2、3、5-オキサチアジアゾー ル-4-イル基及び5-オキソ-4H-1、2、 4-オキサジアゾール-3-イル基からな る群より選ばれる1~3個の置換基で置換されていてもよい(但し、該置換基 として水酸基及びカルボキシル基が選択された場合、両者は合してラクトン 環を形成していてもよい)) からなる 群より選ばれる1~4個の置換基により置換されていてもよい、フェニル基、チエニル基、ピリジル基、インドリル 基、ベンゾフラニル基又はジヒドロベンゾフラニル基を示し; R¹、R²及びR³ は、それぞれ独立して、水素原子又は C_i-C_iアルキル基を示すか、或いはRⁱとR²又はR²とR³が合して単結合を示し;R⁴は、水素原子、水酸基又はC_i-C。アルコキシ基、又はC₁-C。アルコキシ基で置換されていてもよい、C₁-C。アルキル基、C₂-C。アルケニル基若しくは C,-C,アルキニル基を示すか、或いは R⁵と合してC₁-C。アルコキシ基で置換されていてもよいC₁-C。アルキリデン 基又はオキソ基を示し; R[®]は水素原子又はC_i-C_eアルキル基を示すか、或い はR[®]と合してC_i-C_eアルコキシ基で置 換されていてもよいC₁-C₂アルキリデン基又はオキソ基を示すか、又はR®と合して単結合を示し; R®は水素原子又 は C_i - C_e アルキル基を示すか、或いは R^e と合して単結合を示し:Yは式:-CO- R^r (式中、 R^r は水酸基、アミノ 基、C₁-C₆アルコキシ基、モノ若しくはジC₁-C₆アルキルアミノ基、C₁-C₆アルキルスルホニルアミノ基、又はア リール環上の任意の水素原子がC₁-C₆アルキル基で置換されていてもよい、アリールスルホニルアミノ基若しくは、 アリールC₁-C₀アルキルスルホニルア ミノ基を示す)で表される基、SO₃H、PO₃H₂、テトラゾール-5-イル基、2-オキソ-3H-1, 2, 3, 5-オキサチアジアゾール-4-イル基又は5-オキソ-4H- 1, 2, 4-オキサジアゾール-3-イル基を 示す] で表されるシクロペンタン誘導 体又はその製薬上許容される塩に関するものである。

情報としての用途のみ

PCTに基づいて公開される国際出願をパンフレット第一頁にPCT加盟国を同定するために使用されるコード

AMTUBEFGJRYAFGHIMN	アルース・ハース・ハース・ハース・ドー・アリース・アリース・アリース・アリース・アリー・アリー・アリー・アリー・アリー・アリー・アリー・アリー・アリー・アリー	DEEFF GGGGGHIIJKKK	エスフフガイグギギハアイ日ケキスペイラボギルニリンイタ本ニルトインンンリジアシガルリ アギーンア とりラー スア ヤリラー アギーン タンド ド ア・ア・ア・ア・ア・ア・ア・ア・ア・ア・ア・ア・ア・ア・ア・ア・ア・ア・	LIKRTUVC MC MM MK MK MK NE NO	リスリリルラモモママモモマメニオノヒリベトクトナルグリン・カーテラリアセヴュドガ ゴリウシェンウンカー アプア カー・ボス ルタイコーグ・メンカー・グー・グー・グー・グー・グー・グー・グー・グー・グー・グー・グー・グー・グー	PRRSSSSSSTTTTUUUUU	ポルロススススセスチトタトウウ米ウルーシーウロロネワヤージリクガ国でルージーグ・ステーク・ステーク・ステーク・ステーク・ステーク・ステーク・ステーク・ステーク
							ウガンダ 米国 ウズベキスタン共和国 ヴィェトナム

明 細 書

エンドセリン拮抗性シクロペンタン誘導体

5 技術分野

10

15

20

25

30

本発明は、内在性の強力な生理活性ペプチドである3種のエンドセリン (エンドセリン-1、エンドセリン-2及びエンドセリン-3) に対する拮抗作用を有する新規化合物、その製造法及びその用途に関するものである。

本発明の化合物は、エンドセリン受容体サブタイプET_A及びET_Bの少なくともいずれか一方の受容体に対して高い親和性を有し、エンドセリンの結合を阻害することにより、血管拡張作用、気管支拡張作用及び平滑筋弛緩作用を有し、医薬の分野、特に高血圧、肺高血圧、レイノー病、急性腎不全、心筋梗塞、狭心症、脳梗塞、脳血管攣縮、動脈硬化症、気管支喘息、胃潰瘍、糖尿病、再狭窄、前立腺肥大、エンドトキシンショック、エンドトキシンを起因とする多臓器不全や播種性血管内凝固及び/又はシクロスポリン誘発の腎障害や高血圧等の治療剤として利用できる。

背景技術

エンドセリンは21個のアミノ酸から成るポリペプチドであり、ヒト、ブタの内皮細胞より産生され、強力な血管収縮作用及び持続的で強い昇圧作用を有する[ネイチャー(Nature)、第332巻、第411頁-第415頁(1988年)参照]。また、エンドセリンには、構造の類似したファミリーペプチドとして、3種のエンドセリン(エンドセリン-1,エンドセリン-2,エンドセリン-3)が人を含む動物で存在していることが知られ、これらのペプチドは、いずれも血管収縮作用及び昇圧作用を有することが知られている[プロシーディング・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエンス(Proc. Natl. Acad. Sci. USA),86,2863-2867(1989)参照]。

エンドセリンは、臨床上、本態性高血圧患者、急性心筋梗塞患者、肺高血圧患者、レイノー病患者、糖尿病患者、アテローム性動脈硬化症患者の血中及び喘息患者の血中或は気道洗浄液中において正常人に比べ明らかに増加していることが報告されている [日本高血圧学会誌 (Japan. J.

10

15

20

25

30

Hypertension), 第12巻, 第79頁 (1989年)、ジャーナル・オブ・バスキュラー・メディシン・アンド・バイオロジー (J. Vascular Medicine Biology), 第2巻, 第207頁 (1990年)、ダイアベトロジア (Diabetologia), 第33巻, 第306頁-第310頁 (1990年)、ジャーナル・オブ・アメリカン・メディカル・アソシエーション (J. Am. Med. Association), 第264巻, 第2868頁 (1990年) 及びザ・ランセット (The Lancet), 第2巻, 第747頁-第748頁 (1989年) 及び第2巻, 第1144頁-第1147頁 (1990年) 参照]。

また、実験的脳血管攣縮モデルにおいて、脳血管のエンドセリンに対する感受性の増加 [日本脳循環代謝学会 (Japan. Soc. Cereb. Blood Flow & Metabol.)、第1巻、第73頁 (1989年)]、急性腎不全モデルにおけるエンドセリン抗体による腎機能の改善 [ジャーナル・オブ・クリニカル・インベスティゲーション (J. Clin. Invest.)、第83巻、第1762頁-第1767頁 (1989年)]、及び胃潰瘍モデルにおけるエンドセリン抗体による胃潰瘍発生の抑制 [第19回 日本実験潰瘍研究会抄録,第50頁 (1991年)] 等が報告されていることより、エンドセリンはクモ膜下出血後の脳血管攣縮及び急性腎不全の原因物質のひとつとして考えられている。

更にエンドセリンは血管内皮細胞のみならず、気管上皮細胞、或は腎実質細胞からも遊離されることが明らかとなっている [フェブス・レターズ (FEBS Letters)、第255巻、第129頁-第132頁 (1989年) 及びフェブス・レターズ (FEBS Letters)、第249巻、第42頁-第46頁 (1989年)]。

エンドセリンは、内因性生理活性ペプチドであるレニン及び心房性ナトリウム利尿ホルモン、更には内皮細胞由来の血管弛緩因子(EDRF)、トロンボキサンA2、プロスタサイクリン、ノルアドレナリン、アンジオテンシンII及びサブスタンスP等の生理活性物質の遊離を調節していることも見出された[バイオケミカル・アンド・バイオフィジカル・リサーチ・コミュニケーションズ (Biochem. Biophys. Res. Commun.)、第157巻、第1164頁-第1168頁(1988年)、バイオケミカル・アンド・バイオフィジカル・リサーチ・コミュニケーションズ(Biochem. Biophys. Res. Commun.)、第155巻、第167頁-第172頁(1989年)、プロシーディング・オブ・ザ・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエンス・オブ・ユーエスエー(Proc. Natl. Acad. Sci. USA)、

10

15

20

30

第85巻、第9797頁-第9800頁 (1989年)、ジャーナル・オブ・カルジオバスキュラー・ファーマコロジー (J. Cardiovasc. Pharmacol.)、第13巻、第S89頁-第S92頁 (1989年)、日本高血圧学会誌 (Japan. J. Hypertension)、第12巻、第76頁 (1989年)及びニューロサイエンス・レターズ (Neuroscience Letters)、第102巻、第179頁-第184頁 (1989年)]。その他、消化管平滑筋及び子宮平滑筋をも収縮する作用を有する [フェブス・レターズ (FEBS Letters)、第247巻、第337頁-第340頁 (1989年)、ヨーロピアン・ジャーナル・オブ・ファーマコロジー (Eur. J. Pharmacol.)、第154巻、第227頁-第228頁 (1988年)及びバイオケミカル・アンド・バイオフィジカル・リサーチ・コミュニケーションズ (Biochem. Biophys. Res. Commun.)、第159巻、第317頁-第323頁 (1989年)参照]。

またエンドセリンは、ラット血管平滑筋細胞の増殖を促進することが見出され、動脈肥厚との関連性が示唆されている [アテロスクレローシス (Atherosclerosis)、第78巻、第225頁-第228頁 (1989年)参照]。更に、エンドセリンの受容体は末梢組織ばかりではなく中枢組織にも高濃度に存在することが知られており、脳内に投与したエンドセリンが動物行動の変化をもたらすことから、エンドセリンは神経機能の調節に対しても重要な役割を持っていると考えられている [ニューロサイエンス・レターズ (Neuroscience Letters)、第97巻、第276頁-第279頁 (1989年)参照]。特に、エンドセリンは、痛覚のメディエーターの一種であることが示唆されている [ライフ・サイエンシズ (Life Sciences)、第49巻、第PL-61頁-第PL-65頁 (1991年)]。

また、ラットの冠状動脈内皮細胞をバルーンにて障害することにより動脈内膜の肥厚が観察されるが、エンドセリンはこの内膜肥厚を顕著に増大することが報告されている [ジャーナル・オブ・カルジオバスキュラー・ファーマコロジー (J. Cardiovasc. Pharmacol.)、第22巻、第355頁~第359頁及び第371頁-第373頁 (1993年)参照]。この様に、エンドセリンは経皮血管拡張術後の再狭窄に関与している可能性が示唆されている。

近年、ヒト前立腺においてエンドセリンA及びB受容体が存在し、エンドセリンが強力な収縮作用を示すことが明らかになってきた[ジャーナル・オ

10

15

20

30

ブ・ウロロジー (J. Urology)、第151巻、第763頁-第766頁 (1994年)及びモレキュラー・ファーマコロジー (Molecular Pharmacol.)、第45巻、第306頁-第311頁 (1994年)参照]。この事は、エンドセリンがヒト前立腺肥大の病態生理において重要な因子の一つとして関与している可能性を示唆している。

一方、エンドトキシンは内因性エンドセリン遊離を促す有力な候補物質の一つである。エンドトキシンを外因的に動物に投与した際、或は培養血管内皮細胞に添加した際に、血中或は培養上清中のエンドセリン濃度が顕著に上昇することが見出されており、エンドセリンがエンドトキシンを起因とする疾患に関与する重要なメディエーターのひとつであると考えられている[バイオケミカル・アンド・バイオフィジカル・リサーチ・コミュニケーションズ(Biochem. Biophys. Res. Commun.)、第161巻、第1220頁 (1989年)及びアクタ・フィジオロジカ・スカンジナビカ (Acta Physiol. Scand.)、第137巻、第317頁 (1989年)]。

更に、シクロスポリンを培養腎細胞 (LLC-PK1細胞) に添加した際に、エンドセリンの分泌が著明に亢進されることが報告されている [ヨーロピアン・ジャーナル・オブ・ファーマコロジー (Eur. J. Pharmacol.)、第180巻、第191頁-第192頁 (1990年)]。また、シクロスポリンをラットに投与すると、糸球体濾過量の減少及び血圧の上昇が観察され、この時、循環中のエンドセリン量は顕著な上昇を示していた。このシクロスポリン誘発の腎障害はエンドセリンの抗体を投与することにより抑制される [キドニー・インターナショナル (Kidney Int.)、第37巻、第1487頁-第1491頁 (1990年)]。このように、エンドセリンがシクロスポリン誘発のこれら疾患に重要な役割を果たしていることが示唆されている。

25 これらのエンドセリンによるさまざまな作用は、生体内に広く分布するエンドセリン受容体とエンドセリンとの結合により生じることが知られている [アメリカン・ジャーナル・オブ・フィジオロジー (Am. J. Physiol.)、第256 巻、第R856頁-第R866頁 (1989年) 参照]。

エンドセリン受容体は今までの研究から少なくとも2種類のサブタイプが存在し、エンドセリンによる血管収縮作用もこれら2種のエンドセリン受容

10

15

20

25

30

体サブタイプを介して引き起こされることが知られている [ジャーナル・オブ・カルジオバスキュラー・ファーマコロジー (J. Cardiovasc. Pharmacol.)、第17 (Suppl. 7) 巻、第S119頁-第S121頁 (1991年) 参照]。これらエンドセリン受容体サブタイプの一方は、エンドセリンファミリーペプチドの ET-3に比べET-1に選択性を有しているエンドセリン受容体 (ET_A) であり、他方はET-1とET-3でほぼ同等の活性を有するエンドセリン受容体 (ET_B) であり、これらそれぞれの受容体蛋白はそれぞれ異なることが示されている [ネイチャー (Nature)、第348巻、第730頁-第735頁 (1990年) 参照]。

また、これらエンドセリンファミリーペプチド間の選択性の異なる2種のエンドセリン受容体サブタイプの組織内分布は異なっており、ET_A受容体は心血管系に多いのに対して、ET_B受容体は脳、腎臓、肺、心臓、血管など広範囲の組織に分布していることが知られている。

これらエンドセリン受容体へのエンドセリンの結合を特異的に阻害する物質は、上に述べたエンドセリンの種々の生理作用に拮抗し広範な分野で医薬品として有用であると考えられる。しかしながら、前述の如く、エンドセリンの作用は組織によって異なり、 ET_A 受容体、 ET_B 受容体のいずれか一方或いは両者を介して発現しているため、さらに、効果的にさまざまな疾患でのエンドセリンの作用に拮抗するためには、 ET_A 、 ET_B 両受容体のいずれか一方或いは両者に対して強力な拮抗活性を有する非ペプチド性化合物の発明が望まれている。

発明の開示

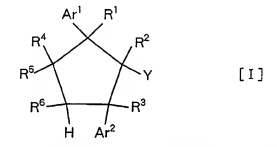
エンドセリンは直接的又は間接的(種々の内因性物質の遊離を調節)に血管性及び非血管性の平滑筋を持続的に収縮或いは弛緩させる内在性の生理活性物質であり、その過剰生産や過剰分泌は高血圧症、肺高血圧症、レイノー病、気管支喘息、胃潰瘍、糖尿病、動脈硬化症、急性腎不全、心筋梗塞、狭心症、脳血管攣縮及び脳梗塞の病因のひとつであると考えられる。また、再狭窄、前立腺肥大症、エンドトキシンショック或はエンドトキシン起因の多臓器不全、播種性血管内凝固等の疾患及びシクロスポリン誘発の腎障害や高血圧に対してエンドセリンが重要なメディエーターとして働いていることが示唆されている。エンドセリンの受容体としては、ETA 受容体及びETB 受容

体が知られており、 ET_A 受容体拮抗物質とともに、 ET_B 受容体拮抗物質は、医薬として有用である。本分野においては、既にエンドセリン受容体に対する拮抗作用を有するいくつかの非ペプチド性化合物が開示されているが(例えば、EP 0526708 A1, WO 9308799 A1)、本発明は、これらとは異なる新規構造を有し、 ET_A 受容体、 ET_B 受容体の少なくともいずれか一方に対して強く拮抗活性を有する非ペプチド性化合物の発明により、上記の種々の病態に対して従来にない新規な治療法を提供しようとするものである。

本発明者らは、前記の課題を解決するために、種々の誘導体を合成し、そのエンドセリン拮抗活性を調べた結果、一般式

10

5



15

20

25

30

[式中、Ar'及びAr'は、それぞれ独立して、芳香環上の任意の水素原子が、ハロゲン原子、水酸基、アミノ基、カルボキシ基、 C_1 - C_6 アルコキシカルボニル基、モノ若しくはジ C_1 - C_6 アルキルアミノカルボニル基、カルバモイル基、テトラゾール-5-イル基、メチレンジオキシ基、 C_1 - C_6 アルコキシ基、 C_2 - C_6 アルケニルオキシ基、モノ若しくはジ C_1 - C_6 アルキルアミノ基、 C_1 - C_6 アルキル 基、 C_2 - C_6 アルケニル基及び C_2 - C_6 アルキニル基(但し、該 C_1 - C_6 アルコキシ基、 C_2 - C_6 アルケニルオキシ基、モノ若しくはジ C_1 - C_6 アルキルアミノ基、 C_1 - C_6 アルケニルオキシ基、モノ若しくはジ C_1 - C_6 アルキルアミノ基、 C_1 - C_6 アルキル基、 C_2 - C_6 アルケニル基及び C_2 - C_6 アルキニル基は、フェニル基、ピリジル基、イミダゾリル基、水酸基、 C_1 - C_6 アルコキシ基、アミノ基、モノ若しくはジ C_1 - C_6 アルキルアミノ基、ヒドロキシ C_1 - C_6 アルキルカルボニル基、カルボキシ C_1 - C_6 アルコキシカルボニル基、カルボキシ C_1 - C_6 アルコキシカルボニル基、カルボキシ C_1 - C_6 アルコキシカルボニル基、カルボキシ C_1 - C_6 アルコキシカルボニル基、カルボキシ C_1 - C_6 アルカルボニル基、カルボキシカルボニル基、カルボニル基、カルボニル基、カルボニルスルホニルアミノカルボニル基、テトラゾール-5-イルアミノカルボニル基、カルボキシ

10

15

20

25

30

基、テトラゾール-5-イル基、2-オキソ-3H-1, 2, 3, 5-オキサチアジアゾー ル-4-イル基及び5-オキソ-4H-1, 2, 4-オキサジアゾール-3-イル基からな る群より選ばれる1~3個の置換基で置換されていてもよい(但し、該置換基 として水酸基及びカルボキシル基が選択された場合、両者は合してラクトン 環を形成していてもよい))からなる群より選ばれる1~4個の置換基により 置換されていてもよい、フェニル基、チエニル基、ピリジル基、インドリル 基、ベンゾフラニル基又はジヒドロベンゾフラニル基を示し; R'、R'及びR' は、それぞれ独立して、水素原子又はC₁-C₆アルキル基を示すか、或いはR¹ とR²又はR²とR³が合して単結合を示し;R⁴は、水素原子、水酸基又はC₁-C₆アルコキシ基、又はC₁-C₆アルコキシ基で置換されていてもよい、C₁-C₆ア ルキル基、C₂-C。アルケニル基若しくはC₂-C。アルキニル基を示すか、或いは R⁵と合してC₁-C₆アルコキシ基で置換されていてもよいC₁-C₆アルキリデン 基又はオキソ基を示し;R5は水素原子又はC1-C2アルキル基を示すか、或い はR⁴と合してC₁-C₆アルコキシ基で置換されていてもよいC₁-C₆アルキリデ ン基又はオキソ基を示すか、又はR⁶と合して単結合を示し;R⁶は水素原子又 は C₁-C₀ アルキル基を示すか、或いは R⁵ と合して単結合を示し; Y は式: -CO-R'(式中、R'は水酸基、アミノ基、C₁-C₆アルコキシ基、モノ若しく はジC₁-C₆アルキルアミノ基、C₁-C₆アルキルスルホニルアミノ基、又はア リール環上の任意の水素原子がC₁-C₆アルキル基で置換されていてもよい、 アリールスルホニルアミノ基若しくはアリールC₁-C₆アルキルスルホニルア ミノ基を示す)で表される基、SO₃H、PO₃H₂、テトラゾール-5-イル基、2-オキソ-3H-1, 2, 3, 5-オキサチアジアゾール-4-イル基又は5-オキソ-4H-1, 2, 4-オキサジアゾール-3-イル基を示す]で表されるシクロペンタン誘導 体又はその製薬上許容される塩がETA受容体、ETB受容体の少なくともいず れか一方に対して強い拮抗活性を有することを見出し、本発明を完成した。 次に、この明細書に記載されている各種略号の意味を以下に示す。

 略号の意味

 Et
 エチル

 Me
 メチル

 n-プロピル

i_{Pr} イソプロピル n_{Bu} n-ブチル t_{Bu} tert-ブチル Ph フェニル ベンジル Bzl 5 c-Pent シクロペンチル CDI 1. 1'-カルボニルジイミダゾール **DCC** N. N'-ジシクロヘキシルカルボジイミド **DMAP** 4-(ジメチルアミノ)ピリジン **DMF** N. N-ジメチルホルムアミド 10 **DMSO** ジメチルスルホキシド **HMPA** ヘキサメチルホスホリックトリアミド NMP N-メチルピロリドン NMM N-メチルモルホリン EDCI · HCl 1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル) 15 カルボジイミド・塩酸塩 HOBT • H₂O 1-ヒドロキシ-1H-ベンゾトリアゾール・ 一水和物 **HOSu** N-ヒドロキシスクシンイミド TEA トリエチルアミン 20 TFA トリフルオロ酢酸 THF テトラヒドロフラン TsOH p-トルエンスルホン酸 Ts p-トルエンスルホニル Z ベンジルオキシカルボニル 25 **MOPS** 3-モルホリノプロパンスルホン酸 **HEPES** 2- [4-(2-ヒドロキシエチル)-1-ピペラジニル] エタンスルホン酸

トリス(ヒドロキシメチル)アミノメタン

フェニルメタンスルホニル フルオライド

Tris

PMSF

30

15

20

30

次に、この明細書において用いられる各種用語の定義を説明する。

本明細書において、ハロゲン原子とは、フッ素、塩素、臭素及びヨウ素を 意味する。

C₁-C₆アルコキシカルボニル基とは、炭素数1~6個の直鎖状又は分岐状の アルコキシ基を有するアルコキシカルボニル基を意味し、例えばメトキシカ ルボニル基、エトキシカルボニル基、プロポキシカルボニル基、イソプロポ キシカルボニル基、ブチルオキシカルボニル基、イソブチルオキシカルボニ ル基、tert-ブチルオキシカルボニル基、ペンチルオキシカルボニル基、イソ ペンチルオキシカルボニル基、ヘキシルオキシカルボニル基等を挙げること ができる。

モノ若しくはジC₁-C₆アルキルアミノカルボニル基とは、炭素数 1~6個の 直鎖状又は分岐状のアルキル基をN上に1又は2個有するアルキルアミノカ ルボニル基を意味し、例えばメチルアミノカルボニル基、エチルアミノカル ボニル基、プロピルアミノカルボニル基、イソプロピルアミノカルボニル基、 ブチルアミノカルボニル基、イソブチルアミノカルボニル基、tert-ブチルア ミノカルボニル基、ペンチルアミノカルボニル基、イソペンチルアミノカル ボニル基、ヘキシルアミノカルボニル基、ジメチルアミノカルボニル基、エ チルメチルアミノカルボニル基、ジエチルアミノカルボニル基、イソプロピ ルメチルアミノカルボニル基、ジプロピルアミノカルボニル基、ジブチ ルアミノカルボニル基、ジイソプロピルアミノカルボニル基、ジブチ ルアミノカルボニル基、ジイソブチルアミノカルボニル基、ジtert-ブチルア ミノカルボニル基、ジペンチルアミノカルボニル基、エチルペンチルアミノ カルボニル基、ジイソペンチルアミノカルボニル基、エチルペキシルアミノ カルボニル基、ジイソペンチルアミノカルボニル基、エチルへキシルアミノ

25 C₁-C₆アルコキシ基とは、炭素数が1~6個の直鎖状又は分岐状のアルコキシ基を意味し、具体的には、メトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、イソプロポキシ基、ブトキシ基、イソブトキシ基、sec-ブトキシ基、tert-ブトキシ基、ペンチルオキシ基、ヘキシルオキシ基等が挙げられる。

C₂-C₀アルケニルオキシ基とは、炭素数2~6個の直鎖状又は分岐状のアルケニル基を有するアルケニルオキシ基を意味し、例えばビニルオキシ基、ア

10

15

20

25

30

リルオキシ基、1-プロペニルオキシ基、イソプロペニルオキシ基、2-ブテニルオキシ基、3-ブテニルオキシ基、2-ペンテニルオキシ基、3-メチル-3-ブテニルオキシ基、2-ヘキセニルオキシ基等を挙げることができる。

モノ若しくはジC₁-C₆アルキルアミノ基とは、炭素数1~6個の直鎖状又は 分岐状のアルキル基をN上に1又は2個有するアルキルアミノ基を意味し、例 えばメチルアミノ基、エチルアミノ基、プロピルアミノ基、イソプロピルア ミノ基、ブチルアミノ基、イソブチルアミノ基、tert-ブチルアミノ基、ペン チルアミノ基、イソペンチルアミノ基、ヘキシルアミノ基、ジメチルアミノ 基、エチルメチルアミノ基、ジエチルアミノ基、ジプロピルアミノ基、プロ ピルメチルアミノ基、エチルプロピルアミノ基、ジイソプロピルアミノ基、ジ イソブチルアミノ基、エチルイソブチルアミノ基、ジ tert-ブチルアミノ基、 ジペンチルアミノ基、ジイソペンチルアミノ基、イソペンチルメチルアミノ 基、ジヘキシルアミノ基等を挙げることができる。

C,-C。アルキル基とは、炭素数が1~6個の直鎖状又は分岐状のアルキル基を意味し、具体的には、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、ブチル基、イソブチル基、sec-ブチル基、tert-ブチル基、ペンチル基、イソペンチル基、ネオペンチル基、tert-ペンチル基、1-メチルブチル基、2-メチルブチル基、1,2-ジメチルプロピル基、1-エチルプロピル基、ヘキシル基、イソヘキシル基、1-メチルペンチル基、2-メチルペンチル基、3-メチルペンチル基、1,1-ジメチルブチル基、1,2-ジメチルブチル基、2,2-ジメチルブチル基、1,1-エチルブチル基、1,2-トリメチルプロピル基、1,2,2-トリメチルプロピル基、1,2,2-トリメチルプロピル基、1-エチルー1-メチルプロピル基、1-エチルー1-メチルプロピル基等が挙げられる。

 C_2 - C_6 アルケニル基とは、炭素数が2~6個の直鎖状又は分岐状のアルケニル基を意味し、具体的には、ビニル基、アリル基、1-プロペニル基、4-プロペニル基、4-プロペニル基、4-プロペニル基、4-プロペニル基、4-ペンテニル基、4-ペンテニル基等が挙げられる。

C₂-C。アルキニル基とは、炭素数が2~6個の直鎖状又は分岐状のアルキニ

10

15

20

25

30

ル基を意味し、具体的には、エチニル基、1-プロピニル基、2-プロピニル基、1-ブチニル基、2-ブチニル基、3-ブチニル基、1-メチル-2-プロピニル基、1-ペンチニル基等が挙げられる。

ヒドロキシC₁-C₆アルキルカルボニル基とは、炭素数2~7個の直鎖状又は 分枝状のヒドロキシアルキルカルボニル基を意味し、例えばヒドロキシメチ ルカルボニル基、1-ヒドロキシエチルカルボニル基、1-ヒドロキシプロピル カルボニル基、1-ヒドロキシブチルカルボニル基、1-ヒドロキシペンチルカ ルボニル基、1-ヒドロキシへキシルカルボニル基、2-ヒドロキシエチルカル ボニル基、3-ヒドロキシプロピルカルボニル基、2-ヒドロキシブチルカルボ ニル基、4-ヒドロキシペンチルカルボニル基、3-ヒドロキシへキシルカルボ ニル基、2-ヒドロキシー2-メチルプロピルカルボニル基等が挙げられる。

カルボキシC₁-C₆アルコキシカルボニル基とは、炭素数3~10個の直鎖状 又は分枝状のカルボキシC₁-C₆アルコキシカルボニル基を意味し、例えばカ ルボキシメトキシカルボニル基、1-カルボキシエトキシカルボニル基、1-カ ルボキシプロポキシカルボニル基、1-カルボキシブトキシカルボニル基、2-カルボキシエトキシカルボニル基、2-カルボキシブトキシカルボニル基、2PCT/JP94/01316

WO 95/05372

5

10

15

20

25

30

カルボキシペントキシカルボニル基、3-カルボキシプロポキシカルボニル基、3-カルボキシブトキシカルボニル基、4-カルボキシペントキシカルボニル基、3-カルボキシへキシルオキシカルボニル基、2-カルボキシ-2-メチルプロピルオキシカルボニル基等が挙げられる。

カルボキシC₁-C₆アルコキシカルボニルC₁-C₆アルコキシカルボニル基とは、炭素数5~16個の直鎖状又は分枝状のカルボキシC₁-C₆アルコキシカルボニル基を意味し、例えばカルボキシメトキシカルボニルメトキシカルボニルメトキシカルボニル基、1-カルボキシエトキシカルボニルメトキシカルボニル基、1-カルボキシプロポキシカルボニルメトキシカルボニル基、1-カルボキシブトキシカルボニル基、2-カルボキシブトキシカルボニル基、2-カルボキシブトキシカルボニルエトキシカルボニルエトキシカルボニル基、2-カルボキシアロポキシカルボニルエトキシカルボニルエトキシカルボニルエトキシカルボニルエトキシカルボニルエトキシカルボニルエトキシカルボニルメトキシカルボニル基、3-カルボキシウストキシカルボニルメトキシカルボニル基、2-カルボキシー2-メチルプロピルオキシカルボニルメトキシカルボニル基、2-カルボキシー2-メチルプロピルオキシカルボニルメトキシカルボニル基等が挙げられる。

C₁-C₆アルキルスルホニルアミノカルボニル基とは、炭素数1~6個の直鎖 状又は分岐状のアルキル基を有するアルキルスルホニルアミノカルボニル基 を意味し、例えばメチルスルホニルアミノカルボニル基、エチルスルホニル アミノカルボニル基、プロピルスルホニルアミノカルボニル基、イソプロピ ルスルホニルアミノカルボニル基、ブチルスルホニルアミノカルボニル基、 イソブチルスルホニルアミノカルボニル基、tert-ブチルスルホニルアミノカ ルボニル基、ペンチルスルホニルアミノカルボニル基、イソペンチルスルホ ニルアミノカルボニル基、ヘキシルスルホニルアミノカルボニル基等を挙げ ることができる。

C₁-C₆アルキリデン基とは、炭素数が1~6個の直鎖又は分枝状のアルキリデン基を意味し、具体的には、メチレン基、エチリデン基、プロピリデン基、イソプロピリデン基、ブチリデン基、2-メチルプロピリデン基、1-メチルプロピリデン基、ペンチリデン基等が挙げられる。

15

20

25

30

C₁-C₆アルキルスルホニルアミノ基とは、炭素数1~6個の直鎖状又は分岐 状のアルキル基を有するアルキルスルホニルアミノ基を意味し、例えばメチ ルスルホニルアミノ基、エチルスルホニルアミノ基、プロピルスルホニルア ミノ基、イソプロピルスルホニルアミノ基、ブチルスルホニルアミノ基、イ ソブチルスルホニルアミノ基、tert-ブチルスルホニルアミノ基、ペンチルス ルホニルアミノ基、イソペンチルスルホニルアミノ基、ヘキシルスルホニル アミノ基等を挙げることができる。

アリールスルホニルアミノ基とは、炭素数6~14個の環状炭化水素系、又は酸素原子、窒素原子及び硫黄原子からなる群より選ばれる1~4個のヘテロ原子を含む複素環系の芳香環基を有するアリールスルホニルアミノ基を意味し、例えば、フェニルスルホニルアミノ基、ナフチルスルホニルアミノ基、チエニルスルホニルアミノ基、ピリジルスルホニルアミノ基、フリルスルホニルアミノ基等を挙げることができる。

アリールC₁-C₆アルキルスルホニルアミノ基とは、上記で定義したC₁-C₆アルキルスルホニルアミノ甚のアルキル上に炭素数6~14個の環状炭化水素系、又は酸素原子、窒素原子及び硫黄原子からなる群より選ばれる1~4個のヘテロ原子を含む複素環系の芳香環基を有するアリールアルキルスルホニルアミノ基を意味し、例えばベンジルスルホニルアミノ基、フェニルエチルスルホニルアミノ基、フェニルプロピルスルホニルアミノ基、1-メチル-2-フェニルエチルスルホニルアミノ基、フェニルブチルスルホニルアミノ基、フェニル ペンチルスルホニルアミノ基、フェニルグチルスルホニルアミノ基、ナフチルメチルスルホニルアミノ基、ナフチルプロピルスルホニルアミノ基、ナフチルプロピルスルホニルアミノ基、ナフチルエチルスルホニルアミノ基、ナリジルメチルスルホニルアミノ基、デエニルメチルスルホニルアミノ基、デエニルエチルスルホニルアミノ基、デエニルエチルスルホニルアミノ基、デエニルブロピルスルホニルアミノ基、デエニルプロピルスルホニルアミノ基、デエニルプロピルスルホニルアミノ基、デエニルプロピルスルホニルアミノ基、デエニルペキシルスルホニルアミノ基、デエニルへキシルスルホニルアミノ基等を挙げることができる。

次に、一般式 [I] において用いられている符号の意味を具体例を挙げて説明することにより本発明を更に詳細に説明する。

WO 95/05372

10

15

20

25

30

Arl 及び Arl は、それぞれ独立して、芳香環上の任意の水素原子が、ハロゲ ン原子、水酸基、アミノ基、カルボキシ基、C₁-C₆アルコキシカルボニル基、 モノ若しくはジC₁-C₆アルキルアミノカルボニル基、カルバモイル基、テト ラゾール-5-イル基、メチレンジオキシ基、C₁-C₆アルコキシ基、C₂-C₆アル ケニルオキシ基、モノ若しくはジC₁-C₆アルキルアミノ基、C₁-C₆アルキル 基、C₂-C₀アルケニル基及びC₂-C₀アルキニル基(但し、該C₁-C₀アルコキ シ基、C₂-C₀アルケニルオキシ基、モノ若しくはジC₁-C₀アルキルアミノ基、 C₁-C₆アルキル基、C₂-C₆アルケニル基及びC₂-C₆アルキニル基は、フェニル 基、ピリジル基、イミダゾリル基、水酸基、C₁-C6アルコキシ基、アミノ基、 モノ若しくはジC₁-C₆アルキルアミノ基、ヒドロキシC₁-C₆アルキルカルボ ニル基、C₁-C₆アシロキシC₁-C₆アルキルカルボニル基、カルボキシC₁-C₆ア ルコキシカルボニル基、カルボキシC₁-C₆アルコキシカルボニルC₁-C₆アル コキシカルボニル基、C₁-C₆アルコキシカルボニル基、モノ若しくはジC₁-C₆ アルキルアミノカルボニル基、カルバモイル基、C₁-C₆アルキルスルホニルア ミノカルボニル基、テトラゾール-5-イルアミノカルボニル基、カルボキシ 基、テトラゾール-5-イル基、2-オキソ-3H-1, 2, 3, 5-オキサチアジアゾー ル-4-イル基及び5-オキソ-4H-1, 2, 4-オキサジアゾール-3-イル基からな る群より選ばれる1~3個の置換基で置換されていてもよい(但し、該置換基 として水酸基及びカルボキシル基が選択された場合、両者は合してラクトン 環を形成していてもよい))からなる群より選ばれる1~4個の置換基により 置換されていてもよい、フェニル基、チエニル基、ピリジル基、インドリル 基、ベンゾフラニル基又はジヒドロベンゾフラニル基を示す。

ここに、ハロゲン原子とは、フッ素、塩素、臭素及びヨウ素を意味する。 C₁-C₆アルコキシカルボニル基とは、炭素数 1~6個の直鎖状又は分岐状のアルコキシ基を有するアルコキシカルボニル基を意味し、例えばメトキシカルボニル基、エトキシカルボニル基、プロポキシカルボニル基、イソプロポキシカルボニル基、ブチルオキシカルボニル基、イソブチルオキシカルボニル基、オソプチルオキシカルボニル基、イソプチルオキシカルボニル基、イソペンチルオキシカルボニル基、ヘキシルオキシカルボニル基等を挙げることができる。

10

15

20

25

30

モノ若しくはジC₁-C₆アルキルアミノカルボニル基とは、炭素数1~6個の直鎖状又は分岐状のアルキル基をN上に1又は2個有するアルキルアミノカルボニル基を意味し、例えばメチルアミノカルボニル基、エチルアミノカルボニル基、プロピルアミノカルボニル基、イソプロピルアミノカルボニル基、ブチルアミノカルボニル基、イソブチルアミノカルボニル基、tert-ブチルアミノカルボニル基、ペンチルアミノカルボニル基、イソペンチルアミノカルボニル基、エチルメチルアミノカルボニル基、ジエチルアミノカルボニル基、エチルメチルアミノカルボニル基、ジプロピルアミノカルボニル基、エチルイソプロピルアミノカルボニル基、ジブチルアミノカルボニル基、ジイソプロピルアミノカルボニル基、ジブチルアミノカルボニル基、ジイソプチルアミノカルボニル基、ジでチルアミノカルボニル基、ジイソプチルアミノカルボニル基、ジイソペンチルアミノカルボニル基、エチルペンチルアミノカルボニル基、ジイソペンチルアミノカルボニル基、エチルペキシルアミノカルボニル基、ジイソペンチルアミノカルボニル基、エチルペキシルアミノカルボニル基等を挙げることができる。

C₁-C₆アルコキシ基とは、炭素数が1~6個の直鎖状又は分岐状のアルコキシ基を意味し、具体的には、メトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、イソプロポキシ基、ブトキシ基、イソプトキシ基、sec-ブトキシ基、tert-ブトキシ基、ペンチルオキシ基、ヘキシルオキシ基等が挙げられる。

C₂-C₆アルケニルオキシ基とは、炭素数2~6個の直鎖状又は分岐状のアルケニル基を有するアルケニルオキシ基を意味し、例えばビニルオキシ基、アリルオキシ基、1-プロペニルオキシ基、イソプロペニルオキシ基、2-ブテニルオキシ基、3-ブテニルオキシ基、2-ペンテニルオキシ基、3-メチル-3-ブテニルオキシ基、2-ヘキセニルオキシ基等を挙げることができる。

モノ若しくはジC₁-C₆アルキルアミノ基とは、炭素数1~6個の直鎖状又は 分岐状のアルキル基をN上に1又は2個有するアルキルアミノ基を意味し、例 えばメチルアミノ基、エチルアミノ基、プロピルアミノ基、イソプロピルア ミノ基、ブチルアミノ基、イソブチルアミノ基、tert-ブチルアミノ基、ペン チルアミノ基、イソペンチルアミノ基、ヘキシルアミノ基、ジメチルアミノ 基、エチルメチルアミノ基、ジエチルアミノ基、ジプロピルアミノ基、プロ ピルメチルアミノ基、エチルプロピルアミノ基、ジ

10

15

20

25

30

イソブチルアミノ基、エチルイソブチルアミノ基、ジtert-ブチルアミノ基、ジペンチルアミノ基、ジイソペンチルアミノ基、イソペンチルメチルアミノ基、ジヘキシルアミノ基等を挙げることができる。

C₁-C₆アルキル基とは、炭素数が1~6個の直鎖状又は分岐状のアルキル基を意味し、具体的には、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、ブチル基、イソブチル基、sec-ブチル基、tert-ブチル基、ペンチル基、イソペンチル基、ネオペンチル基、tert-ペンチル基、1-メチルブチル基、2-メチルブチル基、1,2-ジメチルプロピル基、1-エチルプロピル基、ヘキシル基、イソヘキシル基、1-メチルペンチル基、2-メチルペンチル基、3-メチルペンチル基、1,1-ジメチルブチル基、1,2-ジメチルブチル基、2,2-ジメチルブチル基、1,1-エチルブチル基、1,2-トリメチルプロピル基、1,2,2-トリメチルプロピル基、1,2,2-トリメチルプロピル基、1-エチル-1-メチルプロピル基、1-エチルー1-メチルプロピル基等が挙げられる。

 C_2 - C_6 アルケニル基とは、炭素数が2~6個の直鎖状又は分岐状のアルケニル基を意味し、具体的には、ビニル基、アリル基、1-プロペニル基、4-プロペニル基、4-プロペニル基、4-プロペニル基、4-ペンテニル基、4-ペンテニル基等が挙げられる。

 C_2 - C_6 アルキニル基とは、炭素数が2~6個の直鎖状又は分岐状のアルキニル基を意味し、具体的には、エチニル基、1-プロピニル基、2-プロピニル基、1-ブチニル基、2-ブチニル基、3-ブチニル基、1-メチル-2-プロピニル基、1-ペンチニル基等が挙げられる。

ヒドロキシC₁-C₆アルキルカルボニル基とは、炭素数2~7個の直鎖状又は 分枝状のヒドロキシアルキルカルボニル基を意味し、例えばヒドロキシメチ ルカルボニル基、1-ヒドロキシエチルカルボニル基、1-ヒドロキシプロピル カルボニル基、1-ヒドロキシブチルカルボニル基、1-ヒドロキシペンチルカ ルボニル基、1-ヒドロキシへキシルカルボニル基、2-ヒドロキシエチルカル ボニル基、3-ヒドロキシプロピルカルボニル基、2-ヒドロキシブチルカルボ ニル基、4-ヒドロキシペンチルカルボニル基、3-ヒドロキシへキシルカルボ

10

15

20

25

30

ニル基、2-ヒドロキシ-2-メチルプロピルカルボニル基等が挙げられる。

C₁-C₆アシロキシC₁-C₆アルキルカルボニル基とは、脂肪族又は芳香族のアシロキシ基を有するC₁-C₆アシロキシC₁-C₆アルキルカルボニル基を意味し、例えばアセチルオキシメチルカルボニル基、1-アセチルオキシエチルカルボニル基、2-アセチルオキシエチルカルボニル基、1-アセチルオキシプロピルカルボニル基、1-アセチルオキシブチルカルボニル基、1-アセチルオキシペンチルカルボニル基、1-アセチルオキシペンチルカルボニル基、1-アセチルオキシスキシルカルボニル基、2-アセチルオキシプロピルカルボニル基、プロピオニルオキシメチルカルボニル基、ブチリルオキシメチルカルボニル基、ペンタノイルオキシメチルカルボニル基、ヘキサノイルオキシメチルカルボニル基、ベンゾイルオキシメチルカルボニル基、「-ベンゾイルオキシエチルカルボニル基、グンゾイルオキシメチルカルボニル基、チエニルカルボニルオキシメチルカルボニル基、フルフリルオキシメチルカルボニル基、ピリジルカルボニル基等が挙げられる。

カルボキシC₁-C₆アルコキシカルボニル基とは、炭素数3~10個の直鎖状又は分枝状のカルボキシC₁-C₆アルコキシカルボニル基を意味し、例えばカルボキシメトキシカルボニル基、1-カルボキシエトキシカルボニル基、1-カルボキシプロポキシカルボニル基、1-カルボキシブトキシカルボニル基、2-カルボキシエトキシカルボニル基、2-カルボキシペントキシカルボニル基、3-カルボキシプロポキシカルボニル基、3-カルボキシブトキシカルボニル基、4-カルボキシペントキシカルボニル基、3-カルボキシブトキシカルボニル基、1-カルボキシブトキシカルボニル基、3-カルボキシブトキシカルボニル基、1-カルボキシブトキシカルボニル

カルボキシ C_1 - C_6 アルコキシカルボニル C_1 - C_6 アルコキシカルボニル基とは、炭素数 $5\sim16$ 個の直鎖状又は分枝状のカルボキシ C_1 - C_6 アルコキシカルボニルEを意味し、例えばカルボキシメトキシカルボニルメトキシカルボニル基、1-カルボキシエトキシカルボニルメトキシカルボニル基、1-カルボキシプロポキシカルボニルメトキシカルボニルメトキシカルボニルメトキシカルボニルメトキシカルボニルメトキシカルボニルメトキシカルボニルメトキシカルボニル

10

15

20

25

30

キシカルボニルメトキシカルボニル基、2-カルボキシブトキシカルボニルエトキシカルボニル基、2-カルボキシペントキシカルボニルエトキシカルボニルエトキシカルボニル基、3-カルボキシブトキシカルボニルエトキシカルボニル基、4-カルボキシペントキシカルボニルエトキシカルボニル基、3-カルボキシペントキシカルボニルエトキシカルボニル基、3-カルボキシペキシルオキシカルボニルメトキシカルボニル基、2-カルボキシ-2-メチルプロピルオキシカルボニルメトキシカルボニル基等が挙げられる。

C₁-C₆アルキルスルホニルアミノカルボニル基とは、炭素数1~6個の直鎖 状又は分岐状のアルキル基を有するアルキルスルホニルアミノカルボニル基 を意味し、例えばメチルスルホニルアミノカルボニル基、エチルスルホニル アミノカルボニル基、プロピルスルホニルアミノカルボニル基、イソプロピ ルスルホニルアミノカルボニル基、ブチルスルホニルアミノカルボニル基、 イソブチルスルホニルアミノカルボニル基、tert-ブチルスルホニルアミノカ ルボニル基、ペンチルスルホニルアミノカルボニル基、イソペンチルスルホ ニルアミノカルボニル基、ヘキシルスルホニルアミノカルボニル基等を挙げ ることができる。

10

15

20

25

30

1, 2, 3, 5-オキサチアジアゾール-4-イル基及び5-オキソ-4H-1, 2, 4-オキサジアゾール-3-イル基からなる群より選ばれる1~3個の置換基で置換されていてもよい(但し、該置換基として水酸基及びカルボキシル基が選択された場合、両者は合してラクトン環を形成していてもよい))からなる群より選ばれる1~4個の置換基により置換されていてもよい、フェニル基、チエニル基又はジヒドロベンゾフラニル基である。

R¹、R²及びR³において、C₁-C₀アルキル基の具体例としては、メチル基、エチル基、プロピル基等が挙げられる。

R⁴において、C₁-C₀アルコキシ基で置換されていてもよいC₁-C₀アルキル 基の具体例としては、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、ブ チル基、イソブチル基、ペンチル基、イソペンチル基、ヘキシル基、イソヘ キシル基、メトキシメチル基、メトキシエチル基、メトキシプロピル基、メ トキシブチル基、エトキシメチル基、エトキシプロピル基、エトキシブチル 基、プロポキシメチル基、プロポキシエチル基、プロポキシプロピル基等が 挙げられる。C₁-C₆アルコキシ基で置換されていてもよいC₂-C₆アルケニル 基の具体例としては、エテニル基、プロペニル基、ブテニル基、メトキシエ テニル基、メトキシプロペニル基、メトキシブテニル基、エトキシエテニル 基、エトキシプロペニル基、エトキシブテニル基、プロポキシエテニル基、プ ロポキシプロペニル基等が挙げられる。C₁-C₆アルコキシ基で置換されてい てもよいアルキニル基の具体例としては、エチニル基、プロピニル基、ブチ ニル基、メトキシエチニル基、メトキシプロピニル基、メトキシブチニル基 等が挙げられる。C₁-C₈アルコキシ基の具体例としては、メトキシ基、エトキ シ基、プロポキシ基、イソプロポキシ基、ブトキシ基、イソブトキシ基、ペ ンチルオキシ基、イソペンチルオキシ基、ヘキシルオキシ基、ヘプチルオキ シ基、オクチルオキシ基等が挙げられる。R¹と合してC₁-C。アルコキシ基で 置換されていてもよいC₁-C₆アルキリデン基の具体例としては、メチレン基、 エチリデン基、プロピリデン基、イソプロピリデン基、ブチリデン基、イソ ブチリデン基、ペンチリデン基、イソペンチリデン基、ヘキシリデン基、イ ソヘキシリデン基、メトキシプロピリデン基、エトキシプロピリデン基、プ ロポキシプロピリデン基、メトキシブチリデン基、エトキシブチリデン基等

10

15

20

25

30

が挙げられる。

R⁵において、C₁-C₀アルキル基の具体例としては、メチル基、エチル基等が挙げられる。

R⁶において、C₁-C₆アルキル基の具体例としては、メチル基、エチル基等が 挙げられる。

また、Yは式:-CO-R⁷(式中、R⁷は水酸基、アミノ基、 C_1 - C_6 アルコキシ基、モノ若しくはジ C_1 - C_6 アルキルアミノ基、 C_1 - C_6 アルキルスルホニルアミノ基、又はアリール環上の任意の水素原子が C_1 - C_6 アルキル基で置換されていてもよい、アリールスルホニルアミノ基若しくはアリール C_1 - C_6 アルキルスルホニルアミノ基を示す)で表される基、 SO_3 H、 PO_3 H₂、テトラゾール-5-イル基、2-オキソ-3H-1、2、3、5-オキサチアジアゾール-4-イル基又は5-オキソ-4H-1、2、4-オキサジアゾール-3-イル基を示す。

ここに、C₁-C₆アルコキシ基とは、炭素数が1~6個の直鎖状又は分岐状の アルコキシ基を意味し、具体的には、メトキシ基、エトキシ基、プロポキシ 基、イソプロポキシ基、ブトキシ基、イソブトキシ基、sec-ブトキシ基、tert-ブトキシ基、ペンチルオキシ基、ヘキシルオキシ基等が挙げられる。

モノ若しくはジC₁-C₆アルキルアミノ基とは、炭素数1~6個の直鎖状又は 分岐状のアルキル基をN上に1又は2個有するアルキルアミノ基を意味し、例 えばメチルアミノ基、エチルアミノ基、プロピルアミノ基、イソプロピルア ミノ基、ブチルアミノ基、イソブチルアミノ基、tert-ブチルアミノ基、ペン チルアミノ基、イソペンチルアミノ基、ヘキシルアミノ基、ジメチルアミノ 基、エチルメチルアミノ基、ジエチルアミノ基、ジプロピルアミノ基、プロ ピルメチルアミノ基、エチルプロピルアミノ基、ジイソプロピアミノ基、ジ イソブチルアミノ基、エチルイソブチルアミノ基、ジをert-ブチルアミノ基、 ジペンチルアミノ基、ジイソペンチルアミノ基、イソペンチルメチルアミノ 基、ジペキシルアミノ基等を挙げることができる。

C₁-C₆アルキルスルホニルアミノ基とは、炭素数1~6個の直鎖状又は分岐 状のアルキル基を有するアルキルスルホニルアミノ基を意味し、例えばメチ ルスルホニルアミノ基、エチルスルホニルアミノ基、プロピルスルホニルア ミノ基、イソプロピルスルホニルアミノ基、ブチルスルホニルアミノ基、イ

15

20

25

30

ソブチルスルホニルアミノ基、tert-ブチルスルホニルアミノ基、ペンチルス ルホニルアミノ基、イソペンチルスルホニルアミノ基、ヘキシルスルホニル アミノ基等を挙げることができる。

アリール環上の任意の水素原子がC₁-C₆アルキル基で置換されていてもよい、アリールスルホニルアミノ基とは、アリール環上の任意の水素原子がC₁-C₆アルキル基で置換されていてもよい、炭素数6~14個の環状炭化水素系、又は酸素原子、窒素原子及び硫黄原子からなる群より選ばれる1~4個のヘテロ原子を含む複素環系の芳香環基を有するアリールスルホニルアミノ基を意味し、例えば、フェニルスルホニルアミノ基、ナフチルスルホニルアミノ基、チエニルスルホニルアミノ基、ピリジルスルホニルアミノ基、フリルスルホニルアミノ基等、又はそれらの芳香環上にC₁-C₆アルキル基を有する置換基を挙げることができる。

アリール環上の任意の水素原子がC₁-C₆アルキル基で置換されていてもよ い、アリールC₁-C₆アルキルスルホニルアミノ基とは、上記で定義したC₁-C₆ アルキルスルホニルアミノ基のアルキル上に炭素数6~14個の環状炭化水素 系、又は酸素原子、窒素原子及び硫黄原子からなる群より選ばれる1~4個の ヘテロ原子を含む複素環系の芳香環基を有するアリールアルキルスルホニル アミノ基を意味し、例えばベンジルスルホニルアミノ基、フェニルエチルス ルホニルアミノ基、フェニルプロピルスルホニルアミノ基、1-メチル-2-フェ ニルエチルスルホニルアミノ基、フェニルブチルスルホニルアミノ基、フェ ニルペンチルスルホニルアミノ基、フェニルヘキシルスルホニルアミノ基、 ナフチルメチルスルホニルアミノ基、ナフチルエチルスルホニルアミノ基、 ナフチルプロピルスルホニルアミノ基、チエニルメチルスルホニルアミノ基、 ピリジルメチルスルホニルアミノ基、フリルメチルスルホニルアミノ基、チ エニルエチルスルホニルアミノ基、ピリジルエチルスルホニルアミノ基、フ リルエチルスルホニルアミノ基、チエニルプロピルスルホニルアミノ基、ピ リジルブチルスルホニルアミノ基、フリルペンチルスルホニルアミノ基、チ エニルヘキシルスルホニルアミノ基等、又はそれらの芳香環上にC₁-C₆アル キル基を有する置換基を挙げることができる。

次に、本発明の一般式 [I] で表される新規シクロペンタン誘導体は、以下

に述べる方法により製造することができる。

1) 一般式

5

10

15

$$\begin{array}{c|c}
R^{41} & O \\
\hline
R^{51} & H & R^{31}
\end{array}$$

[式中、 R^{41} は水素原子、水酸基又は $C_1 - C_6$ アルコキシ基、又は $C_1 - C_6$ アルコキシ基で置換されていてもよい、 $C_1 - C_6$ アルキル基、 $C_2 - C_6$ アルケニル基若しくは $C_2 - C_6$ アルキニル基を示すか、或いは R^{51} と合して $C_1 - C_6$ アルコキシ基で置換されていてもよい $C_1 - C_6$ アルキリデン基又はオキソ基を示すか、又はその合成等価体を示し、 R^{31} は水素原子又は $C_1 - C_6$ アルキル基を示し、 R^{51} は水素原子又は $C_1 - C_6$ アルキル基を示すか、或いは R^{41} と合して $C_1 - C_6$ アルコキシ基で置換されていてもよい $C_1 - C_6$ アルキリデン基又はオキソ基を示すか、 R^{61} と合して単結合を示し、 R^{61} は水素原子又は R^{61} と合して単結合を示す。で表されるシクロペンタノン誘導体を、 R^{61} と合して単結合を示す。で表されるシクロペンタノン誘導体を、 R^{61} と合いで全温にて、テトラヒドロフラン、ジエチルエーテル、ジメトキシエタン等の溶媒中、 R^{61}

20

$$Ar^{21}$$
 – Met [III]

[式中、Ar²¹はAr²又はその合成等価体を示し、Met は金属を示す]で表される有機金属試薬と反応させ、次いで、一般式

 $X - COOR^{71}$ [IV]

25

[式中、R⁷¹はアルキル基又はアラルキル基を示し、X は脱離基を示す]で表されるエステル誘導体と反応させ、一般式

10

15

20

25

30

$$R^{41}$$
 H
 $COOR^{71}$
 R^{61}
 H
 Ar^{21}

[式中、A²¹、R³¹、R⁴¹、R⁵¹、R⁶¹及びR⁻¹は前記の意味を有する]で表される2-オキソシクロペンタンカルボン酸エステル誘導体を製造する。有機金属試薬 [III] としては、有機リチウム試薬、グリニャール試薬等の有機マグネシウム試薬、有機銅試薬等の中から適当なものが選択される。また、これらの金属試薬と他の金属塩とを組み合せて用いることも可能である。さらに、試薬 [III] と化合物 [II] との反応において、必要に応じてHMPA等の金属配位能に優れた溶媒を補助剤として使用することも可能である。エステル誘導体 [IV] としては、シアノギ酸エステル、クロロギ酸エステル、炭酸エステル無水物等が選択される。

また、化合物 [V] の製造において、化合物 [II] と [III] との反応により 生じるケトンエノレートアニオンを適当な捕捉剤と反応させ、一般式

[式中、Pは酸素アニオンの捕捉基を示し、Ar²1、R³1、R⁴1、R⁵1及びR⁵1は前記の意味を有する]で表されるエノレートとして単離し、この [VI] をテトラヒドロフラン、ジエチルエーテル、ジメトキシエタン等の溶媒中、-100℃~室温で、メチルリチウム等の有機金属試剤又はフッ化セシウム若しくはテトラブチルアンモニウム フルオリド等のフッ化物と反応させて、次いで、前記のエステル誘導体 [IV] と反応させることにより、化合物 [V] へと導くこともできる。

10

15

20

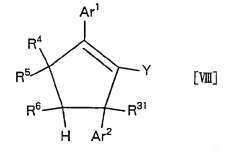
25

30

- 2) 化合物 [V] において、R³1、R⁴1、R⁵1及びR⁶1が水素原子のものについては、ジャーナル・オブ・オーガニック・ケミストリー (J.Org.Chem.) 48 巻、5364-5366 (1983) 記載の方法により、ヘキサ-2-エン-1, 6-ジカルボン酸ジメチルエステルと有機金属試薬 [III] との反応により一段階で製造することができる。
- 3) 化合物 [V] をテトラヒドロフラン、ジエチルエーテル、ジメトキシエタン、DMF、DMSO等の溶媒中、-78℃~室温下、TEA等の有機塩基、水素化ナトリウム等の金属水素化物又はBuLi若しくはLDA等の塩基共存下、無水トリフルオロメタンスルホン酸等のスルホン酸無水物と反応させ、相当する2-スルホニルオキシシクロペンテン誘導体に変換した後、一般式

$$Ar^{11}$$
 – Met [VII]

[式中、Ar¹¹ は Ar¹ 又はその合成等価体を示し、Met は前記の意味を有する]で表される有機金属試剤と反応させ、その後必要に応じて、i)合成等価体の所望の官能基への変換反応、ii)保護基の脱保護、iii)エステル部分の加水分解等の反応を組み合せることにより、



[式中、Ar¹、Ar²、R³¹、R⁴、R⁵、R⁶及びYは前記の意味を有する] で表される本発明化合物を製造することができる。

4) 化合物 [VIII] に対し、テトラヒドロフラン、ジエチルエーテル、ジメトキシエタン等の適当な溶媒中、-100℃~室温で、一般式

$$R^{11}$$
 – Met [IX]

[式中、R''はC₁-C₆アルキル基を示し、Met は前記の意味を有する]で表される有機金属試剤を作用させ、その後必要に応じて、i)合成等価体の所望の

10

15

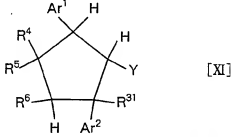
20

25

官能基への変換反応、ii) 保護基の脱保護、iii) エステル部分の加水分解等の 反応を組み合せることにより、一般式

[式中、Ar¹、Ar²、R¹¹、R⁵¹、R⁴、R⁵、R⁶及びYは前記の意味を有する] で表される本発明化合物を製造することができる。

5) 化合物 [VIII] を、メタノール、エタノール、酢酸エチル等を溶媒として、Pd-C等の触媒共存下水素添加反応に付すか又は、メタノールを反応溶媒とし、THF等を補助溶媒として金属マグネシウムと超音波照射下反応を行うことにより、二重結合部分を還元し、その後必要に応じて、i) 合成等価体の所望の官能基への変換反応、ii) 保護基の脱保護、iii) エステル部分の加水分解等の反応を組み合せることにより、一般式



H Ar² [式中、Ar¹、Ar²、R³¹、R⁴、R⁵、R⁶及びYは前記の意味を有する] で表され

る本発明化合物を製造することができる。

6) 化合物 [X] 及び [XI] に対して、テトラヒドロフラン、ジエチルエーテル、DMF、DMSO等の溶媒中、-100℃~100℃でBuLi、LDA、NaH等の塩基存在下、一般式

$$R^{21} - X$$
 [XII]

30 [式中、R²¹ は C₁-C₆ アルキル基を示し、X は脱離基を意味する] で表される

10

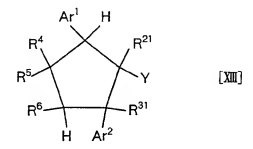
15

20

25

30

化合物と反応させることにより、一般式



[式中、Ar¹、Ar²、R³¹、R⁴、R⁵、R6、R²¹及びYは前記の意味を有する] で表される本発明化合物を製造することができる。

7) 化合物 [V] は、1) 又は2) で示した方法により製造することができるが、以下の方法によって製造することも可能である。

一般式

$$\begin{array}{c|c}
R^{41} & H \\
R^{51} & H \\
R^{61} & H \\
R^{31}
\end{array}$$

[式中、R⁵¹、R⁵¹、R⁵¹、R⁵¹及びR⁷¹は前記の意味を有する]で表される2-オキソシクロペンタンカルボン酸誘導体に対し、水素化ナトリウム、LDA等の強塩基存在下フェニルセレネニルクロリドを作用させ、エステルα位にフェニルセレネニル基を導入し、引き続き、過酸化水素等によりフェニルセレネニル基をフェニルセレニニル基へと変換すると同時にβ-脱離させることでαβ-エノンへと導き、このものに前記1)と同様に化合物 [III] を反応させることで、化合物 [V] を製造することができる。強塩基との反応においては、THF、エーテル等の無水溶媒中、-100℃〜室温付近で反応させるのが好ましく、一方、酸化-β脱離過程においては、塩化メチレン等の溶媒中、-20℃〜50℃付近での反応が好ましい。また、酸化及びβ-脱離共に、条件が過酷になるものの、フェニルセレネニル基にかえて、フェニルスルフェニル基を使用することも可能である。

10

15

20

25

本発明化合物 [I] のうち、これまでにその詳細な製造法の説明のないものについては、実施例に述べられている官能基変換反応や保護及び脱保護反応を必要に応じて組み合せることにより、製造することができる。

上記製法における反応中間体及び目的物はそれ自体は公知の精製方法(例えば再結晶、再沈澱、分配操作、順相若しくは逆相クロマトグラフィー又はイオン交換クロマトグラフィー等)により精製することができる。

次に、本発明のシクロペンタン誘導体のエンドセリン拮抗作用について述べる。

ETA受容体へのエンドセリン結合阻害試験

ブタ大動脈平滑筋組織を4 °Cにて10mM MOPS pH7.4緩衝液中でポリトロンによりホモジェナイズした。ホモジネートにショ糖を20 %になるように加え、 $1000 \times g$ にて15 分間遠心し、更に上澄を $10000 \times g$ にて15 分間遠心した。この上澄を更に、 $90000 \times g$ にて40 分間遠心し、得られた沈澱を5mM HEPES/Tris pH7.4緩衝液中に懸濁させ25mg/mlになるように膜分画を調製した。

この膜分画 $16 \mu 1 \approx 50 \text{mM}$ Tris/HCl pH7.4緩衝液 A ($10 \mu \text{M}$ 塩化カルシウム、 $10 \mu \text{M}$ 塩化マグネシウム、0.1 mM PMSF、 $1 \mu \text{M}$ ペプスタチンA、 $2 \mu \text{M}$ ロイペプチン、1 mM 1, 10-フェナンスロリン、0.1 % 牛血清アルブミンを含む) $340 \mu 1$ 中に懸濁させた。この懸濁液に、(A) 最終濃度が $0.2 \mu \text{M}$ となる非標識エンドセリン-1 (非特異的結合用)、(B) 緩衝液 A (全結合用)、又は (C) 最終濃度が $1.1 \mu \text{M}$ となる試験化合物各々 $4 \mu 1$ を加え、更にそれぞれに ^{125}I -エンドセリン-1 ($12000 \sim 18000 \text{cpm}$) $40 \mu 1$ を加えた。これらの混合物を $25 ^{\circ}$ Cにて4時間インキュベーションし、グラスフィルターGF/Cにて濾過を行い、5 mM HEPES/Tris pH7.4 (0.3 %牛血清アルブミンを含む) にて洗浄後グラスフィルター上の放射能量の測定より本発明化合物 $1.1 \mu \text{M}$ における ^{125}I -エンドセリン-1 結合阻害率D (%) を次式により求めた。

10

15

20

25

30

D (%) =
$$100 - \frac{(C) - (A)}{(B) - (A)} \times 100$$

これらの検定はすべて3重に行った。

本発明の代表化合物である化合物 5 は、 ET_{Λ} 受容体へのエンドセリンの結合を $1.1~\mu$ M の濃度で 86~%阻害した。

ET_B受容体へのエンドセリン結合阻害試験

ブタ小脳を4℃にて10mM MOPS pH7.4緩衝液中でポリトロンによりホモジェナイズした。ホモジネートにショ糖を20%になるように加え、1000Xgにて15分間遠心し、更に上澄を10000Xgにて15分間遠心した。この上澄を更に、90000Xgにて40分間遠心し、得られた沈澱を5mM HEPES/Tris pH7.4緩衝液中に懸濁させ3.3mg/mlになるように膜分画を調製した。

この膜分画 $16 \mu l = 50 \text{mM}$ Tris/HCl pH7.4緩衝液 A ($10 \mu M$ 塩化カルシウム、 $10 \mu M$ 塩化マグネシウム、0.1 mM PMSF、 $1 \mu M$ ペプスタチンA、 $2 \mu M$ ロイペプチン、1 mM 1, 10-フェナンスロリン、0.1 % 牛血清アルブミンを含む) $340 \mu l$ 中に懸濁させた。この懸濁液に、(A) 最終濃度が $0.2 \mu M$ となる非標識エンドセリン-1 (非特異的結合用)、(B) 緩衝液 A (全結合用)、又は (C) 最終濃度が $1.1 \mu M$ となる試験化合物各々 $4 \mu l$ を加え、更にそれぞれに ^{125}I -エンドセリン-1 ($12000 \sim 18000 \text{cpm}$) $40 \mu l$ を加えた。これらの混合物を $25 ^{\circ}$ Cにて4時間インキュベーションし、グラスフィルターGF/Cにて濾過を行い、5 mM HEPES/Tris pH7.4 (0.3 %牛血清アルブミンを含む)にて洗浄後グラスフィルター上の放射能量の測定より本発明化合物 $1.1 \mu M$ における ^{125}I -エンドセリン-1 結合阻害率 D (%)を次式により求めた。

D (%) =
$$100 - \frac{(C) - (A)}{(B) - (A)} \times 100$$

これらの検定はすべて3重に行った。

本発明の代表化合物である化合物5は、ET_B受容体へのエンドセリンの結合

10

15

20

25

30

を、1.1 μ M の濃度で78 %阻害した。

ブタ摘出冠状動脈標本におけるエンドセリン収縮に対する作用

ブタの冠状動脈を摘出後、幅 1mm、長さ 10mm のラセン状標本を作製した。内皮細胞を剥離した標本を $95\% O_2$ 、 $5\% CO_2$ の混合ガスで飽和したクレブス・ヘンゼライト液を満たした 5ml のマグヌス管に懸垂し、張力の変化を等尺性に測定記録した。

エンドセリン-1を累積的にマグヌス管内に加えることにより得られた用量 反応曲線に対する本発明化合物の影響を検討した。尚、本発明化合物は最終 濃度が $10~\mu$ M となる様にエンドセリン-1添加 20 分前にマグヌス管内に加えた。

本発明の代表化合物である化合物5は、10 μ M の濃度で、エンドセリン-1の用量反応曲線を顕著に右方向へ移動し、その最大反応には影響を与えなかった。また、本化合物は、単独では上記血管標本に対して何ら作用を示さなかった。以上のように、本発明の化合物は、上記血管標本におけるエンドセリン収縮に対し、顕著な拮抗作用を示した。

このように本発明化合物はエンドセリン受容体に対して優れたエンドセリン拮抗作用を有し、医薬品の分野で血管拡張剤及び気管支拡張剤として有用であり、高血圧症、肺高血圧症、レイノ-病、急性腎不全、心筋梗塞、狭心症、脳梗塞、脳血管攣縮、動脈硬化症、気管支喘息、胃潰瘍、糖尿病、エンドトキシンショック、エンドトキシンを起因とする多臓器不全や播種性血管内凝固及び/又はシクロスポリン誘発の腎障害や高血圧等の治療薬となり得る。このような疾患の治療剤として使用する場合、本発明化合物は単独或は他の治療薬と組み合わせて使用することもできる。

本発明化合物は、当分野で公知の固体又は液体の賦形剤担体と混合し、非経口投与、経口投与又は外部投与に適した医薬製剤の形で使用することができる。医薬製剤としては、例えば注射剤、吸入剤、シロップ剤若しくは乳剤等の液剤、例えば錠剤、カプセル剤若しくは粒剤等の固形剤又は例えば軟膏、座剤等の外用剤等が挙げられる。また、これらの製剤には必要に応じて助剤、安定剤、湿潤剤、乳化剤、吸収促進剤又は界面活性剤等の通常使用される添加剤が含まれていてもよい。添加剤としては注射用蒸留水、リンゲル液、グ

10

15

20

25

ルコース、ショ糖シロップ、ゼラチン、食用油、カカオ脂、エチレングリコール、ショ糖、とうもろこし澱粉、ステアリン酸マグネシウム又はタルク等が挙げられる。

エンドセリン拮抗物質としての本発明化合物の投与量は、投与方法、患者の年齢、体重、及び治療する患者の容態等に応じて異なるが、成人に対する代表的な投与方法は経口投与又は非経口投与であり、成人患者に対して経口投与の場合1日あたり0.1~100mg/Kg体重であり、非経口投与の場合1日あたり0.01~10mg/Kg体重である。

以下に実施例を挙げて本発明をより具体的に説明するが、もとより本発明はこれらの実施例のみに限定されるものではない。

実施例1

<u>2-(3, 4-メチレンジオキシフェニル)-5-(4-メトキシフェニル)シクロペンタンカルボン酸</u>

(1) <u>3- (3, 4-メチレンジオキシフェニル) -1-トリメチルシロキシシクロペンテン</u>

Mg (912mg, 37.5mmol) を無水テトラヒドロフラン (10ml) に懸濁させ、窒素雰囲気下、4-ブロモ-1, 2-メチレンジオキシベンゼン (4.22ml, 35.0 mmol) の無水テトラヒドロフラン溶液 (50ml) を30分間で滴下した。室温下1時間攪拌後、HPMA (10.5ml, 60.0mmol) 及びCuBr・SMe₂ (257mg, 1.25mmol) を反応溶液に加え、-78℃に冷却した。ここに、2-シクロペンテン-1-オン (2.10ml, 25.1mmol) 及びTMSCl (6.40ml, 50.0mmol) の無水テトラヒドロフラン溶液 (20ml) を20分間で滴下し、-78℃で1.5時間攪拌した。系中にTEA (7.0ml) を加えた後、混合物をヘキサン (100ml) と水(50ml) により分配した。有機層を水(30ml×3)、飽和食塩水(30ml×1)にて洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後減圧濃縮し、3-(3, 4-メチレンジオキシフェニル)-1-トリメチルシロキシシクロペンテン (6.92g) を無色油状物として得た。

- (2) <u>2-オキソ-5-(3, 4-メチレンジオキシフェニル)シクロペンタンカルボン酸 メチルエステル</u>
- 30 3-(3, 4-メチレンジオキシフェニル)-1-トリメチルシロキシシクロペン

10

15

20

30

テン (553mg, 2.00mmol) の無水テトラヒドロフラン溶液 (7.0ml) 中に、 -78° CでMeLi (1.16M ジエチルエーテル溶液, 2.07ml, 2.40mmol) を 15分間で滴下した。混合物を氷冷下 0.5時間攪拌後、再び -78° Cに冷却し、HMPA (0.20ml, 1.15mmol) を加えた。 10 分後、メチル シアノホルメート (0.19ml, 2.39mmol) を加え、 -78° Cで 1時間攪拌した。反応液に水を加え、ジエチルエーテルで抽出した (20ml \times 2)。 有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥後減圧濃縮し、残渣をカラムクロマトグラフィー(メルク社製 シリカゲル 60/ヘキサン:クロロホルム=1:4)にて精製し、2-オキソ-5-(3, 4-メチレンジオキシフェニル)シクロペンタンカルボン酸 メチルエステル (319mg) を無色粉末として得た。

(3) <u>2-トリフルオロメタンスルホニルオキシ-5-(3, 4-メチレンジオキシフェニル)シクロペンテンカルボン酸</u>メチルエステル

NaH (52mg, 1.30mmol) の無水テトラヒドロフラン (0.5ml) /無水ジエチルエーテル (3.0ml) 懸濁液中に、氷冷窒素雰囲気下、2-オキソ-5-(3, 4-メチレンジオキシフェニル) シクロペンタンカルボン酸 メチルエステル (262mg, 1.00mmol) を少量ずつ加えた。氷冷下30分攪拌後、トリフルオロメタンスルホン酸無水物 (0.20ml, 1.30mmol) を5分間で滴下した。氷冷下30分攪拌後、水を加え、塩化メチレンにて抽出した (10ml×2)。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥後減圧濃縮し、2-トリフルオロメタンスルホニルオキシ-5-(3, 4-メチレンジオキシフェニル) シクロペンテンカルボン酸メチルエステル (443mg) を赤色油状物として得た。

(4) <u>2- (4-メトキシフェニル) -5- (3, 4-メチレンジオキシフェニル) シク</u> ロペンテンカルボン酸 メチルエステル

CuCN (54.6mg, 0.61mmol) の無水テトラヒドロフラン懸濁液 (0.5ml) に、4-メトキシフェニルトリメチルスタナン (276mg, 0.51mmol) の無水テトラヒドロフラン溶液 (1ml) に-78°CにてMeLi-エーテル溶液 (0.51mmol) を滴下し、30分間攪拌することにより調製した4-メトキシフェニルリチウムのテトラヒドロフラン溶液を-78°Cで滴下し、0°Cで5分攪拌後、再び-78°C に冷却した。2-トリフルオロメタンスルホニルオキシ-5- (3, 4-メチレンジオキシフェニル) シクロペンテンカルボン酸 メチルエステル (100mg, 0.25

10

15

20

25

30

mmol)の無水テトラヒドロフラン溶液(1ml)を-78 $^{\circ}$ $^{\circ}$ で滴下し、同温にて 1 時間攪拌後、約2 時間かけて室温まで昇温した。反応液をジェチルエーテルで希釈し、飽和塩化アンモニウム水溶液及び飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去後、残渣を分取 TLC (メルク社製 シリカゲル $60F_{254}$ /ヘキサン:酢酸エチル=4:1) で分離、精製し、2-(4-メトキシフェニル)-5-(3,4-メチレンジオキシフェニル) シクロペンテンカルボン酸 メチルエステル (<math>72.6mg) を淡黄色油状物として得た。

(5) <u>2-(3, 4-メチレンジオキシフェニル) -5-(3-メトキシフェニル) シク</u>ロペンタンカルボン酸 メチルエステル

2-(4-メトキシフェニル)-5-(3,4-メチレンジオキシフェニル)シクロペンテンカルボン酸 メチルエステル (7.9mg,0.022mmol)のメタノール溶液 (0.4ml)に、<math>10% Pd-C (4.0mg)を加え、水素雰囲気下常温常圧で2時間激しく攪拌した。触媒を濾別し、濾液を減圧濃縮して得た残渣を分取TLC (メルク社製 シリカゲル $60F_{254}/$ ヘキサン:酢酸エチル=2:1)にて精製し、2-(3,4-メチレンジオキシフェニル)-5-(4-メトキシフェニル)シクロペンタンカルボン酸 メチルエステル (6.4mg)を無色油状物として得た。

(6) (1RS, 2RS, 5SR) -2- (3, 4-メチレンジオキシフェニル) -5- (4-メトキシフェニル) シクロペンタンカルボン酸及び (2SR, 5SR) -2- (3, 4-メチレンジオキシフェニル) -5- (4-メトキシフェニル) シクロペンタンカルボン酸

2- (3, 4-メチレンジオキシフェニル) -5- (4-メトキシフェニル) シクロペンタンカルボン酸 メチルエステル (6.3mg, 0.018mmol) のメタノール (0.18ml) -テトラヒドロフラン (0.09ml) 溶液に2N 水酸化ナトリウム 0.090 ml (0.18mmol) を加え、80℃にて8時間攪拌した。放冷後、1N塩酸 0.18ml (0.18mmol) を加え、混合物を減圧濃縮し、残渣にクロロホルムを加え、生じる不溶物を濾去した。濾液を減圧濃縮して得た残渣を分取 TLC (メルク社製 シリカゲル60F₂₅₄/ヘキサン:酢酸エチル=2:3) にて精製し、以下の2化合物をそれぞれ 1.8mg、2.7mg 得た。

(1RS, 2RS, 5SR) -2- (3, 4-メチレンジオキシフェニル) -5- (4-メトキ

<u>シフェニル)シクロペンタンカルボン酸(化合物1)</u>

mp:125-135℃ (無色粉末)

FAB-MS (m/e) : 341 (M + H) $^{+}$

¹H-NMR (300MHz, CDCl₃, δ ppm) : 1.90-2.05 (2H, m), 2.25-2.35 (2H, m), 2.88 (1H, t, J=10.5Hz), 3.35-3.40 (2H, m), 3.79 (3H, s), 5.93 (2H, s), 6.73 (2H, s), 6.79 (1H, s), 6.80-6.90 (2H, m), 7.15-7.25 (2H, m)

Rf 値: 0.47 (メルク社製 シリカゲル $60F_{254}$ /ヘキサン: 酢酸エチル= 1:1)

(2SR, 5SR) - 2- (3, 4-メチレンジオキシフェニル) - 5- (4-メトキシフェニル) シクロペンタンカルボン酸 (1:1ジアステレオマー混合物) (化合物2) 無色油状物

FAB-MS $(m/e) : 341 (M + H)^+$

¹H-NMR (300MHz, CDCl₃, δ ppm) : 1.75-1.90 (1H, m), 2.05-2.40 (3H, m), 3.14 + 3.15 (1H, t×2, J=9.3Hz, 9.2Hz), 3.50-3.75 (2H, m), 3.76 + 3.79 (3H, s×2), 5.90 + 5.93 (2H, s×2), 6.05-6.90 (5H, m), 7.10-7.25 (2H, m)

Rf 値: 0.57(メルク社製 シリカゲル $60F_{254}$ /ヘキサン: 酢酸エチル= 1:1)

20 実施例 2

10

15

25

30

(1RS, 2RS, 5SR) - 2- (3, 4-メチレンジオキシフェニル) - 5- (4-メトキシフェニル) シクロペンタンカルボン酸 4-イソプロピルベンゼンスルホンアミド (化合物 3)

実施例1-(6)で得た、(1RS, 2RS, 5SR)-2-(3, 4-メチレンジオキシフェニル)-5-(4-メトキシフェニル)シクロペンタンカルボン酸(4.0mg, 0.012mmol)、4-イソプロピルベンゼンスルホン酸アミド(2.8mg, 0.014mmol)及びDMAP(1.9mg, 0.016mmol)の塩化メチレン(0.24ml)溶液に、氷冷下EDCI(3.0mg, 0.016mmol)を加え、室温にて4時間攪拌した。反応溶液を塩化メチレン(20ml)で希釈し、10%クエン酸水溶液(2ml)で洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮し、残渣を分

10

15

20

25

30

取 TLC (メルク社製 シリカゲル $60F_{254}$ /ヘキサン:酢酸エチル=1:1) に て精製し、(1RS, 2RS, 5SR) -2- (3, 4-メチレンジオキシフェニル) -5- (4-メトキシフェニル) シクロペンタンカルボン酸 4-イソプロピルベンゼンスルホンアミド (5.6mg) を無色粉末として得た。

mp:141-145℃

FAB-MS $(m/e) : 522 (M + H)^{+}$

¹H-NMR (300MHz, CDCl₃, δ ppm): 1.30 (6H, d, J=6.8Hz), 1.90-2.05 (2H, m), 2.15-2.30 (2H, m), 2.47 (1H, t, J=10.4Hz), 3.01 (1H, sept, J=6.8Hz), 3.25-3.40 (2H, m), 3.81 (3H, s), 5.96 (2H, s), 6.54 (1H, dd, J=1.7Hz, 8.1Hz), 6.62 (1H, d, J=1.7Hz), 6.68 (1H, d, J=8.1Hz), 6.80 (2H, d, J=8.9Hz), 7.03 (2H, d, J=8.9Hz), 7.65 (2H, d, J=8.4Hz), 7.75 (2H, d, J=8.4Hz)

実施例3

<u>2-(2-カルボキシメトキシ-4-メトキシフェニル)-5-(3,4-メチレンジオキシフェニル)シクロペンタンカルボン酸</u>

(1) <u>2- (2-ベンジルオキシ-4-メトキシフェニル) -5- (3, 4-メチレンジオ</u> キシフェニル) シクロペンテンカルボン酸 メチルエステル

CuCN (134mg, 1.50mmol) の無水テトラヒドロフラン懸濁液 (2.0ml) を -78 °Cに冷却し、ここに、1-ブロモ-2-ベンジルオキシ-4-メトキシベンゼン (839mg, 2.82mmol) と n-BuLi (1.63M へキサン溶液, 1.80ml, 3.00mmol) より調製した 2-ベンジルオキシ-4-メトキシフェニルリチウムのテトラヒドロフラン (2.80ml) 溶液を同温にて滴下した。反応液を-40 °Cまで昇温した後、再び-78 °Cに冷却し、実施例 1- (3) で得た 2- (トリフルオロメタンスルホニルオキシ) -5- (3, 4-メチレンジオキシフェニル) シクロペンテンカルボン酸 メチルエステル (393mg, 1.00mmol) のテトラヒドロフラン (2.0ml) 溶液を加えた。反応液を約 1.5 時間かけて-30 °Cまで昇温した後、飽和塩化アンモニウム水溶液及び酢酸エチルを加えて反応を停止した。混合物を酢酸エチルで抽出し、有機層を水及び飽和食塩水にて洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去して得た残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(メルク社製 シリカゲル60/ヘキサン:酢酸エチル=

10

20

25

- 5:1) にて精製し、2-(2-ベンジルオキシ-4-メトキシフェニル)-5-(3, 4-メチレンジオキシフェニル)シクロペンテンカルボン酸 メチルエステル (281mg)を無色無定形固体として得た。
- (2) <u>(1RS, 2SR) 2- (2-ヒドロキシ-4-メトキシフェニル) 5- (3, 4-メチレンジオキシフェニル) シクロペンタンカルボン酸</u> メチルエステル
- 2-(2-ベンジルオキシ-4-メトキシフェニル)-5-(3,4-メチレンジオキシフェニル) シクロペンテンカルボン酸 メチルエステル (277mg,0.604 mmol) の酢酸エチル (2.0ml) 溶液中に<math>10% Pd-C (51mg) を加え、水素雰囲気下常温常圧で激しく攪拌した。反応終了後、触媒をセライト濾過により除き、酢酸エチルで洗浄した。濾液と洗液を合わせて減圧濃縮して得た残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (メルク社製 シリカゲル60/ヘキサン:酢酸エチル=3:1) にて精製し、(1RS,2SR)-2-(2-Eドロキシ-4-メトキシフェニル)-5-(3,4-メチレンジオキシフェニル) シクロペンタンカルボン酸 メチルエステル (176mg) を淡褐色油状物として得た。
- 15 (3) <u>(1RS, 2SR) 2- (2-第三プトキシカルボニルメトキシ-4-メトキシフェニル) 5- (3, 4-メチレンジオキシフェニル) シクロペンタンカルボン酸メチルエステル</u>

NaH (22.4mg, 0.55mmol) の DMF (1.0ml) 懸濁液に、氷冷下、(1RS, 2SR) -2- (2-ヒドロキシ-4-メトキシフェニル) -5- (3, 4-メチレンジオキシフェニル) シクロペンタンカルボン酸 メチルエステル (170mg, 0.46 mmol) を DMF (2.0ml) を用いて加えた。10分後ブロモ酢酸第三ブチルエステル (0.1ml) を氷冷下反応液に加え、混合物を室温にて1時間攪拌した。飽和塩化アンモニウム水溶液で反応を停止し、混合物を酢酸エチルにて抽出した。有機層を水及び飽和食塩水にて洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得た残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (メルク社製 シリカゲル60/ヘキサン:酢酸エチル=5:1) にて精製し、(1RS, 2SR) -2- (2-第三ブトキシカルボニルメトキシー4-メトキシフェニル) -5- (3, 4-メチレンジオキシフェニル) シクロペンタンカルボン酸メチルエステル (174mg) を無色油状物として得た。

30 (4) <u>2- (2-カルボキシメトキシ-4-メトキシフェニル) -5- (3, 4-メチレン</u>

10

15

20

25

30

ジオキシフェニル) シクロペンタンカルボン酸

(1RS, 2SR) -2- (2-第三ブトキシカルボニルメトキシ-4-メトキシフェニル) -5- (3, 4-メチレンジオキシフェニル) シクロペンタンカルボン酸 メチルエステル (166mg, 0.34mmol) のエタノール (1.5ml) 溶液に 4N水酸 化ナトリウム (0.5ml) を加え、50°Cで3日間加熱攪拌した。混合物に 1N塩酸を加え反応を停止し、酢酸エチルにて抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得た残渣を塩化メチレン-ジエチルエーテル-ヘキサンから再結晶し、(2RS, 5RS) -2- (2-カルボキシメトキシ-4-メトキシフェニル) -5- (3, 4-メチレンジオキシフェニル) シクロペンタンカルボン酸 (27.3mg) を白色粉末として得た。

さらに、再結晶残渣を逆相MPLC (メルク社製 ローバーカラムRP18/60 %メタノール \rightarrow 70 %メタノール \rightarrow 70 %メタノール \rightarrow 70 % 2 % 2 (2-カルボキシメトキシー4-メトキシフェニル) \rightarrow 5- (3, 4-メチレンジオキシフェニル) シクロペンタンカルボン酸 (9.6mg) を無色無定形固体として得た。

(2RS, 5RS) -2- (2-カルボキシメトキシ-4-メトキシフェニル) -5- (3, 4-メチレンジオキシフェニル) シクロペンタンカルボン酸 (5:1ジアステレオマー混合物) (化合物 4)

mp:199-201°C

FAB-MS (m/e): $437 (M + Na)^+$. $414 (M)^+$

¹H-NMR (200MHz, CDCl₃, δ ppm): 1.71-2.42 (4H, m), 3.35 (1H, dd, J=8.2Hz, 9.8Hz), 3.50-3.65 (1H, m), 3.74+3.77 (3H, s×2), 3.80-4.00 (1H, m), 4.48-4.65 (2H, m), 5.91 (2H, s), 5.76+6.28-6.31 (1H, d+m, J=2.4Hz), 6.48+6.48-6.57 (1H, dd+m, J=2.4Hz, 8.5Hz), 6.69-6.79 (3H, m), 7.16+7.16-7.22 (1H, d+m, J=8.5Hz)

Rf値: 0.19 (メルク社製 シリカゲル $60F_{254}$ /塩化メチレン: メタノール = 8:1)

(1RS, 2RS, 5SR) -2- (2-カルボキシメトキシ-4-メトキシフェニル) -5- (3, 4-メチレンジオキシフェニル) シクロペンタンカルボン酸 (化合物 5)

10

15

20

25

30

FAB-MS $(m/e) : 437 (M + Na)^+, 414 (M)^+$

¹H- NMR (300MHz, CDCl₃, δ ppm) : 1.90-2.05 (1H, m), 2.10-2.35 (3H, m), 2.59 (1H, t, J = 10.0Hz), 3.45-3.59 (1H, m), 3.78 (3H, s), 4.00-4.10 (1H, m), 4.44 (1H, d, J = 6.6Hz), 4.57 (1H, d, J = 6.6Hz), 5.91 (2H, s), 6.30 (1H, d, J = 2.1Hz), 6.55 (1H, dd, J = 2.1Hz, 8.2Hz), 6.71 (2H, s), 6.75 (1H, s), 7.27 (1H, d, J = 8.2Hz)

Rf 値: 0.26 (メルク社製 RP-18F₂₅₄S/メタノール: 水= 70:30) 実施例 4

(1RS, 2RS, 5SR) - 2 - (2 - ベンジルオキシ-4 - メトキシフェニル) - 5 - (3, 4 - メチレンジオキシフェニル) シクロペンタンカルボン酸 (化合物 6)

(1) <u>2- (2-ベンジルオキシ-4-メトキシフェニル) -5- (3, 4-メチレンジオ</u> キシフェニル) シクロペンタンカルボン酸 メチルエステル

実施例3-(1)で得た2-(2-ベンジルオキシ-4-メトキシフェニル)-5-(3,4-メチレンジオキシフェニル)シクロペンテンカルボン酸 メチルエステル(444mg,0.969mmol)と削り状マグネシウム(235mg)の混合物中に、無水メタノール(7ml)及びTHF(1.5ml)を加え、マグネシウム表面を活性化するため、この混合液を5分間超音波照射した。照射を止め、室温で2時間混合物を撹拌した。2N塩酸を加え過剰のマグネシウムを溶解し、混合物をエーテルで抽出した。有機層を飽和NaClで洗浄し、MgSO4で乾燥した。減圧濃縮して得た残渣をカラムクロマトグラフィー(メルク社製 シリカゲル60/ヘキサン:酢酸エチル=5:1)にて精製し、2-(2-ベンジルオキシ-4-メトキシフェニル)-5-(3,4-メチレンジオキシフェニル)シクロペンタンカルボン酸 メチルエステル(345mg)を得た。

(2) (1) で得た 2- (2-ベンジルオキシ-4-メトキシフェニル) - 5- (3, 4-メ チレンジオキシフェニル) シクロペンタンカルボン酸 メチルエステルを用い、実施例 3- (4) と同様の方法で加水分解し、その後カラムクロマトグラフィー(メルク社製 シリカゲル60/ヘキサン:酢酸エチル= $3:1 \rightarrow 2:1 \rightarrow 1:1$)にて精製し、表題化合物を合成した。

¹H-NMR (300MHz, CDCl₃, δ ppm): 1.67-1.86 (1H, m), 1.94-2.29 (3H, m), 3.14 (1H, t, J = 10.6Hz), 3.30 (1H, dt, J = 7.6Hz,

10

25

30

10.6Hz), 3.56-3.68 (1H, m), 3.77 (3H, s), 4.99 (1H, d, J = 11.7Hz), 5.00 (1H, d, J = 11.7Hz), 5.90 (2H, s), 6.42 (1H, dd, J = 2.5Hz, 8.4Hz), 6.52 (1H, dd, J = 1.7Hz, 7.9Hz), 6.53 (1H, d, J = 2.5Hz), 6.56 (1H, d, J = 1.7Hz), 6.63 (1H, d, J = 7.9Hz), 7.11 (1H, d, J = 8.4Hz), 7.30-7.47 (5H, m)

Rf 値: 0.27 (メルク社製 シリカゲル60F₂₅₄/酢酸エチル: ヘキサン= 1:2)

実施例5

(1RS, 2RS, 5SR) - 2- [2- (1-カルボキシプロポキシ) - 4-メトキシフェニル] -5- (3, 4-メチレンジオキシフェニル) シクロペンタンカルボン酸 (1:1ジアステレオマー混合物) (化合物7)

- (1) <u>(1RS, 2RS, 5SR) 2- (2-ベンジルオキシ-4-メトキシフェニル) 5- (3, 4-メチレンジオキシフェニル) シクロペンタンカルボン酸 メチルエステル</u>
- 実施例 4 で合成した化合物 6 (173mg, 0.388mmol) を CH₂Cl₂ (3ml) 中 EDCI・HCl (112mg) 及び DMAP (23mg) 共存下、メタノール (0.1ml) と 反応させ、(1RS, 2RS, 5SR) -2- (2-ベンジルオキシ-4-メトキシフェニル) -5- (3, 4-メチレンジオキシフェニル) シクロペンタンカルボン酸 メチルエステル (108mg) を得た。
- 20 (2) (1RS, 2RS, 5SR) 2- (2-ヒドロキシ-4-メトキシフェニル) 5- (3, 4-メチレンジオキシフェニル) シクロペンタンカルボン酸 メチルエステル
 - (1) で得た (1RS, 2RS, 5SR) -2- (2-ベンジルオキシ-4-メトキシフェニル) -5- (3, 4-メチレンジオキシフェニル) シクロペンタンカルボン酸 メチルエステル (108mg) のメタノール-ジオキサン混合溶液 (1:1, 2ml) にパラジウム-黒を加え、水素雰囲気下室温で18時間激しく撹拌した。触媒を濾別し、濾液を減圧濃縮して (1RS, 2RS, 5SR) -2- (2-ヒドロキシ-4-メトキシフェニル) -5- (3, 4-メチレンジオキシフェニル) シクロペンタンカルボン酸 メチルエステル (87mg) を得た。
 - (3) (2) で得た (1RS, 2RS, 5SR) 2- (2-ヒドロキシ-4-メトキシフェニル) -5- (3, 4-メチレンジオキシフェニル) シクロペンタンカルボン酸 メチルエ

15

20

ステル及び α -ブロモブタン酸 メチルエステルを用い、実施例3-(3)、(4) と同様の方法により、表題化合物をジアステレオマーの1:1混合物として合成した。

高分解能 FAB-MS (m/e, (C₂₄H₂₆O₈)⁺として):

計算値 442.1628

測定値 442.1612

'H-NMR (300MHz, メタノール-d4, δ ppm): 1.11+1.16 (3H, 2t, J = 7.5Hz, J=7.6Hz), 1.90-2.40 (6H, m), 3.19+3.26 (1H, 2t, J=10.8 Hz, J=11.4Hz), 3.27-3.41 (1H, m), 3.53-3.62 (1H, m), 3.729+3.732 (3H, 2s), 4.59-4.68 (1H, m), 5.884+5.887 (2H, 2s), 6.35 (1H, d, J=2.4Hz), 6.43+6.47 (1H, 2dd, J=2.4Hz, 8.4Hz), 6.71 (1H, d, J=7.9Hz), 6.75+6.85 (1H, 2dd, J=1.6Hz, 7.9Hz), 6.805+6.86 (1H, 2d, J=1.6Hz), 7.10+7.16 (1H, 2d, J=8.4Hz) Rf値: 0.68 (メルク社製 シリカゲル60F₂₅₄/クロロホルム:メタノール:酢酸=10:1:1)

産業上の利用可能性

本発明のシクロペンタン誘導体は、内在性の生理活性ペプチドであるエンドセリンに対して強い拮抗作用を有することから、エンドセリンが関与する血管及び気管筋収縮作用に拮抗する薬剤として、ひいてはヒトの高血圧症、肺高血圧症、レイノー病、気管支喘息、動脈硬化症、急性腎不全、心筋梗塞、狭心症、脳梗塞、脳血管攣縮、胃潰瘍及び糖尿病の治療薬として有用である。また、再狭窄、前立腺肥大症、エンドトキシンショック、エンドトキシン起因の多臓器不全若しくは播種性血管内凝固更にシクロスポリン誘発の腎障害及び高血圧等の治療薬としても有用である。

25

請求の範囲

(1) 一般式

5

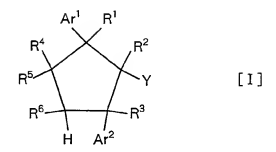
10

15

20

25

30



[式中、Arl及びArlは、それぞれ独立して、芳香環上の任意の水素原子が、ハ ロゲン原子、水酸基、アミノ基、カルボキシ基、C₁-C₆アルコキシカルボニル 基、モノ若しくはジC₁-C₆アルキルアミノカルボニル基、カルバモイル基、テ トラゾール-5-イル基、メチレンジオキシ基、C₁-C₆アルコキシ基、C₂-C₆ア ルケニルオキシ基、モノ若しくはジC₁-C₆アルキルアミノ基、C₁-C₆アルキル 基、C₂-C₀アルケニル基及びC₂-C₀アルキニル基(但し、該C₁-C₀アルコキ シ基、C₂-C₀アルケニルオキシ基、モノ若しくはジC₁-C₀アルキルアミノ基、 C₁-C₆アルキル基、C₂-C₆アルケニル基及びC₂-C₆アルキニル基は、フェニル 基、ピリジル基、イミダゾリル基、水酸基、C₁-C₆アルコキシ基、アミノ基、 モノ若しくはジC₁-C₆アルキルアミノ基、ヒドロキシC₁-C₆アルキルカルボ ニル基、C₁-C₆アシロキシC₁-C₆アルキルカルボニル基、カルボキシC₁-C₆ア ルコキシカルボニル基、カルボキシC₁-C₆アルコキシカルボニルC₁-C₆アル コキシカルボニル基、C₁-C₆アルコキシカルボニル基、モノ若しくはジC₁-C₆ アルキルアミノカルボニル基、カルバモイル基、C₁-C₆アルキルスルホニルア ミノカルボニル基、テトラゾール-5-イルアミノカルボニル基、カルボキシ 基、テトラゾール-5-イル基、2-オキソ-3H-1, 2, 3, 5-オキサチアジアゾー ル-4-イル基及び5-オキソ-4H-1, 2, 4-オキサジアゾール-3-イル基からな る群より選ばれる1~3個の置換基で置換されていてもよい(但し、該置換基 として水酸基及びカルボキシル基が選択された場合、両者は合してラクトン 環を形成していてもよい)) からなる群より選ばれる1~4個の置換基により 置換されていてもよい、フェニル基、チエニル基、ピリジル基、インドリル

10

15

20

25

30

基、ベンゾフラニル基又はジヒドロベンゾフラニル基を示し;R¹、R²及びR³ は、それぞれ独立して、水素原子又はC₁-C₆アルキル基を示すか、或いはR¹ とR2又はR2とR3が合して単結合を示し;R4は、水素原子、水酸基又はC1-C。アルコキシ基、又はC1-C。アルコキシ基で置換されていてもよい、C1-C6ア ルキル基、C2-C6アルケニル基若しくはC2-C6アルキニル基を示すか、或いは R⁶と合してC₁-C₆アルコキシ基で置換されていてもよいC₁-C₆アルキリデン 基又はオキソ基を示し; R⁵は水素原子又はC₁-C₆アルキル基を示すか、或い はR⁴と合してC₁-C6アルコキシ基で置換されていてもよいC₁-C6アルキリデ ン基又はオキソ基を示すか、又はR⁶と合して単結合を示し;R⁶は水素原子又 はC₁-C₀アルキル基を示すか、或いはR⁵と合して単結合を示し;Yは式: -CO-R'(式中、R'は水酸基、アミノ基、C₁-C₆アルコキシ基、モノ若しく はジC₁-C₆アルキルアミノ基、C₁-C₆アルキルスルホニルアミノ基、又はア リール環上の任意の水素原子がC₁-C₆アルキル基で置換されていてもよい、 アリールスルホニルアミノ基若しくはアリールC₁-C₆アルキルスルホニルア ミノ基を示す)で表される基、SO₃H、PO₃H₂、テトラゾール-5-イル基、2-オキソ-3H-1, 2, 3, 5-オキサチアジアゾール-4-イル基又は5-オキソ-4H-1, 2, 4-オキサジアゾール-3-イル基を示す]で表されるシクロペンタン誘導 体又はその製薬上許容される塩。

(2) Ar^1 及び Ar^2 が、それぞれ独立して、芳香環上の任意の水素原子が、ハロゲン原子、水酸基、アミノ基、メチレンジオキシ基、 C_1 - C_6 アルコキシ基、 C_2 - C_6 アルケニルオキシ基、モノ若しくはジ C_1 - C_6 アルキルアミノ基、 C_1 - C_6 アルキル基、 C_2 - C_6 アルケニル基及び C_2 - C_6 アルキニル基(但し、該 C_1 - C_6 アルコキシ基、 C_2 - C_6 アルケニルオキシ基、モノ若しくはジ C_1 - C_6 アルキルアミノ基、 C_1 - C_6 アルキル基、 C_2 - C_6 アルケニル基及び C_2 - C_6 アルキニル基は、フェニル基、 C_1 - C_6 アルキル基、 C_2 - C_6 アルカール基、 C_1 - C_6 アルキルアミノ基、モノ若しくはジ C_1 - C_6 アルキルアミノ基、ヒドロキシ C_1 - C_6 アルキルカルボニル基、 C_1 - C_6 アルコキシカルボニル基、カルボキシ C_1 - C_6 アルコキシカルボニル基、カルボキシ C_1 - C_6 アルコキシカルボニル基、カルボキシ C_1 - C_6 アルコキシカルボニル基、カルボキシ C_1 - C_6 アルコキシカルボニル基、カルボキン C_1 - C_6 アルコキシカルボニル基、カルボキン C_1 - C_6 アルコキシカルボニル基、カルボキン C_1 - C_6 アルコキシカルボニル基、カルボニル基、モノ若しくはジ C_1 - C_6 アルキルアミノカルボニル基、カルバモイル基、 C_1 - C_6 アルキルスルホ

ニルアミノカルボニル基、テトラゾール-5-イルアミノカルボニル基、カルボキシ基、テトラゾール-5-イル基、2-オキソ-3H-1, 2, 3, 5-オキサチアジアゾール-4-イル基及び5-オキソ-4H-1, 2, 4-オキサジアゾール-3-イル基からなる群より選ばれる1~3個の置換基で置換されていてもよい(但し、該置換基として水酸基及びカルボキシル基が選択された場合、両者は合してラクトン環を形成していてもよい))からなる群より選ばれる1~4個の置換基により置換されていてもよい、フェニル基、チエニル基又はジヒドロベンゾフラニル基である、請求項1記載のシクロペンタン誘導体又はその製薬上許容される塩。

10 (3) 請求項1又は2記載のシクロペンタン誘導体又はその製薬上許容される 塩を含有することを特徴とする高血圧、肺高血圧、レイノー病、急性腎不全、 心筋梗塞、狭心症、脳梗塞、脳血管攣縮、動脈硬化症、気管支喘息、胃潰瘍、 糖尿病、再狭窄、前立腺肥大、エンドトキシンショック、エンドトキシンを 起因とする多臓器不全や播種性血管内凝固及び/又はシクロスポリン誘発の 腎障害や高血圧等の治療薬。

20

25

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/JP94/01316

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int. C1 ⁵ C07D317/54, 271/06, 233/54, 213/24, 213/60, 213/06, 291/04, 209/04, 307/78, 405/08, 257/04, A61K31/335, 31/19, 31/415, 31/41, 31/40, 31/34 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC										
B. FIELDS SEARCHED										
Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int. C1 ⁵ C07D317/54,										
271/06, 233/54, 213/24, 213/60, 213/06, 291/04, 209/04, 307/78,										
405/08, 257/04, A61K31/335, 31	<u>/19, 31/415, 31/41, 31</u>	/40, 31/34								
Documentation searched other than minimum documentation to the	extent that such documents are included in the	ne fields searched								
Floates air data hara annula data's at a 's a sair data's										
Electronic data base consulted during the international search (nam	e of data base and, where practicable, search	terms used)								
CAS ONLINE										
		Α.								
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT										
Category* Citation of document, with indication, where	appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.								
A US, A, 4845129 (Sandoz Ph	arm. Corp.),	1-3								
July 4, 1989 (04. 07. 89) (Family: none)	, Claim,									
(raminy: none)										
A JP, A, S59-190956 (Meiju		1-3 `								
October 29, 1984 (29. 10.	84), Claim									
& US, A, 4539414										
<u> </u>										
Further documents are listed in the continuation of Box C	See patent family annex.									
 Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered. 	Special categories of cited documents.									
to be of particular relevance the principle or theory underlying the invention										
to be of particular relevance	the principle of theory underlying the									
to be of particular relevance "E" earlier document hut published on or after the international filing da	the principle of theory underlying inc the "X" document of particular relevance; the considered novel or cannot be considered.	claimed invention cannot be dered to involve an inventive								
"E" earlier document hut published on or after the international filing da "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which cited to establish the publication date of another citation or oth	"X" document of particular relevance; the considered novel or cannot be consistent when the document is taken along	claimed invention cannot be dered to involve an inventive se								
"B" earlier document hut published on or after the international filing da "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which cited to establish the publication date of another citation or oth special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other	document of particular relevance; the considered novel or cannot be considered step when the document is taken alor "Y" document of particular relevance; the considered to involve an inventive	claimed invention cannot be dered to involve an inventive te claimed invention cannot be step when the document is								
to be of particular relevance "E" earlier document hut published on or after the international filing da "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means	document of particular relevance; the considered novel or cannot be considered novel or cannot be considered to expect the considered to involve an inventive combined with one or more other such being obvious to a person skilled in it.	claimed invention cannot be dered to involve an inventive te claimed invention cannot be step when the document is documents, such combination								
"E" earlier document hut published on or after the international filing da "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which cited to establish the publication date of another citation or oth special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or oth	document of particular relevance; the considered novel or cannot be considered novel or cannot be considered to expect the considered to involve an inventive combined with one or more other such being obvious to a person skilled in it.	claimed invention cannot be dered to involve an inventive te claimed invention cannot be step when the document is documents, such combination the art								
to be of particular relevance "E" earlier document hut published on or after the international filing da "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which cited to establish the publication date of another citation or oth special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or oth means "P" document published prior to the international filing date but later that	document of particular relevance; the considered novel or cannot be consistent when the document is taken along the considered to involve an inventive combined with one or more other such being obvious to a person skilled in the	claimed invention cannot be dered to involve an inventive le claimed invention cannot be step when the document is documents, such combination he art								
"E" earlier document hut published on or after the international filing da "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which cited to establish the publication date of another citation or oth special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or oth means "P" document published prior to the international filing date but later that the priority date claimed	document of particular relevance; the considered novel or cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive considered to involve an inventive combined with one or more other such being obvious to a person skilled in the "&" document member of the same patent	claimed invention cannot be dered to involve an inventive see claimed invention cannot be step when the document is documents, such combination he art family								
to be of particular relevance "E" earlier document hut published on or after the international filing da "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which cited to establish the publication date of another citation or oth special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or oth means "P" document published prior to the international filing date but later that the priority date claimed Date of the actual completion of the international search	document of particular relevance; the considered novel or cannot be considered novel or cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive combined with one or more other such being obvious to a person skilled in the "&" document member of the same patent. Date of mailing of the international sea	claimed invention cannot be dered to involve an inventive see claimed invention cannot be step when the document is documents, such combination he art family								
to be of particular relevance "E" earlier document hut published on or after the international filing da "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which cited to establish the publication date of another citation or oth special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or oth means "P" document published prior to the international filing date but later that the priority date claimed Date of the actual completion of the international search November 17, 1994 (17. 11. 94)	document of particular relevance; the considered novel or cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive combined with one or more other such being obvious to a person skilled in the document member of the same patent. Date of mailing of the international sea December 6, 1994 (0)	claimed invention cannot be dered to involve an inventive see claimed invention cannot be step when the document is documents, such combination he art family								

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int. CL* C07D317/54.271/06.233/54.213/24. 213/60.213/06.291/04.209/04.307/78.405/08.

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. CL* C07D317/54.271/06.233/54.213/24. 213/60.213/06.291/04.209/04.307/78.405/08.

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語)

CAS ONLINE

C. 関連すると認められる文献

引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
A	US, A. 4845129 (Sandoz Pharm Corp.), 4. 7月、1989 (04. 07. 89) クレーム (ファミリーなし)	1-3
A	JP, A, S59-190956(金明備), 29, 10月, 1984(29, 10, 84) クレーム &US, A, 4539414	1-3

C側の続きにも文献が列挙されている。

パテントファミリーに関する別紙を参照。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの
- 「E」先行文献ではあるが、国際出願日以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日 若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献 (理由を付す)
- 「〇」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願の日 の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって出顧と 矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の理解のため に引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の新規 性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の!以上の文献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

A. 発明の属する分野の分類

257/04,A61K31/335,31/19,31/415. 31/41,31/40,31/34

B. 調査を行った分野

257/04.A61K31/335.31/19.31/415. 31/41.31/40.31/34